

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0030704

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1962 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Dersi Milenda
Date de naissance : 01/01/1976
Adresse : 55 cite salim Bouzma
Tél : 0675123995 Total des frais engagés : 900dh + 300 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24 / 04 / 2024
Nom et prénom du malade : DERSI MILENDA 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) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
24/04/24	C 542 CU		30900	Dr. Seisabelle EL HADDAJ Consultation & exploration cardiovasculaires INPE : 101242311

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE ZAHRA
Rue El Houria N° 111 N. Bichat
Boulevard

24/04/2024

900,90

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

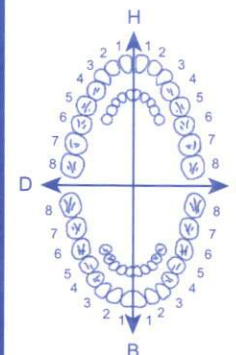
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
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

Dr Selsabille EL HADDAJI



الدكتورة سلسبيل الهداجي

- Spécialiste en cardiologie et maladie vasculaire
- Cardiologue interventionnel

- اختصاصية أمراض القلب والشرابين
- قسطرة الشرايين التاجية

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

Mme DERSI MILOUDA

24/04/2024

-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-

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

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

900,90

**صيدلية الزهراء
PHARMACIE ZAHRA**
Rue El Houria N° 111 N°bichat
Bouzhik2 - 1st - 093 74 51 93

Boulevard Mohammed VI (Riad Auparavant),
Lotissement Massira FB 14, 1er Etage, Appart 2-Mohammedia
14 شارع محمد السادس (الرياض سابقا) قطاع المسيرة رقم
الطابق الاول ، رقم 2-المحمدية

☎ 05 23 28 39 39

📞 Whatsapp : 06 72 71 44 74

✉ selsabille.elhaddaji@gmail.com

0 mg

Boîte de 30
Ran.

- 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 en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut leur nuire, même si les signes de la maladie sont les mêmes.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que TENSIOtec®
 2. Quelles sont les informations importantes à connaître
 3. Comment utiliser TENSIOtec®
 4. Quels sont les effets indésirables
 5. Comment conserver TENSIOtec®
 6. Contenu d'emballage et autres informations
 7. Qu'est-ce que TENSIOtec®
- Classe pharmacothérapeutique**
TENSIOtec® Gélules contient un médicament appartenant à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC).
- TENSIOtec® Gélules agit en :**
- Diminuant la production par vos reins de l'angiotensine II.
 - Faisant se relâcher et se dilater vos artères.
 - Facilitant à votre cœur le pompage du sang.
- EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :**
- Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament

Indication thérapeutique

- TENSIOtec® gélule peut être utilisé :
- Pour traiter une pression artérielle élevée.
 - Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
 - Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).

Pour traiter votre cœur lorsque l'un 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 TENSIOtec®?

Ne prenez jamais TENSIOtec® gélule 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 TENSIOtec®, gélule. 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-œdème ».
- 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 suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, TENSIOtec®, gélule 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, et vous devrez peut-être arrêter de prendre TENSIOtec®, gélule. 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.

Ne prenez pas TENSIOtec®, gélule si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOtec®, gélule.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Faibles attention avec TENSIOtec® gélule :

Vérifiez 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, suiez 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'abeille ou de guêpe (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIOtec®, gélule un jour avant, à demander 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 sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOtec®, gélule est contre-indiquée pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiquée 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, élisartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Alikiren.

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 TENSIOtec®, gélule dans les cas suivants :

Enfant.

L'utilisation de TENSIOtec®, gélule est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans car la tolérance et l'efficacité de TENSIOtec®, gélule chez les enfants n'ont pas été

étudiées. Si vous êtes sûr(e) que vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin.

autres médicaments

autres médicaments :

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

autres médicaments :

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments :

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments :

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

autres médicaments : les IEC, gélule moins efficace : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apnée, la tension, la tension. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils a la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec :

autres médicaments : utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie), les médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'organe après une transplantation, tels la

0 mg

Boîte de 30
Ran.

- 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 en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut leur nuire, même si les signes de la maladie sont les mêmes.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que TENSIOtec®
 2. Quelles sont les informations importantes à connaître
 3. Comment utiliser TENSIOtec®
 4. Quels sont les effets indésirables
 5. Comment conserver TENSIOtec®
 6. Contenu d'emballage et autres informations
 7. Qu'est-ce que TENSIOtec®
- Classe pharmacothérapeutique**
TENSIOtec® Gélules contient un médicament appartenant à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC).
- TENSIOtec® Gélules agit en :**
- Diminuant la production par vos reins de l'angiotensine II.
 - Faisant se relâcher et se dilater vos artères.
 - Facilitant à votre cœur le pompage du sang.
- EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :**
- Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament

Indication thérapeutique

- TENSIOtec® gélule peut être utilisé :
- Pour traiter une pression artérielle élevée.
 - Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
 - Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).

Pour traiter votre cœur lorsque l'un 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 TENSIOtec®?

Ne prenez jamais TENSIOtec® gélule 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 TENSIOtec®, gélule. 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-œdème ».
- 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 suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, TENSIOtec®, gélule 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, et vous devrez peut-être arrêter de prendre TENSIOtec®, gélule. 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.

Ne prenez pas TENSIOtec®, gélule si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOtec®, gélule.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faibles attention avec TENSIOtec® gélule :

Vérifiez 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, suiez 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'abeille ou de guêpe (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIOtec®, gélule un jour avant, à demander 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 sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOtec®, gélule est contre-indiquée pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiquée 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, losartan, télosartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- Alikiren.

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 TENSIOtec®, gélule dans les cas suivants :

Enfant

L'utilisation de TENSIOtec®, gélule est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans car la tolérance et l'efficacité de TENSIOtec®, gélule chez les enfants n'ont pas été

étudiées. Si vous êtes sûr(e) que vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin.

Autres médicaments

autres médicaments :

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

interagissent avec TENSIOtec®, gélule.

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine 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'apné, la fénitine.

Le médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

ont une probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec

TENSIOtec®, gélule.

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine),

contre le cancer (chimiothérapie),

avant ou après un rejet d'organe après une transplantation, tels la

transplantation.

Les médicaments suivants :

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

DIPICOR®

Comprimés

COMPOSITIONS

• DIPICOR 5 mg

Amlodipine(DCI)

Excipients q.s.

• DIPICOR

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

FORMES ET

• Comprimés

• Comprimés à

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antagoniste cal

NOM ET ADRESSE

Laboratoires Al

Zone industrielle, C

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle

de l'enzyme de

- Traitement préventif

- Traitement préventif

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'une hypersensibilité à l'amlodipine ou à l'un de ses excipients.

Absolute :

- Hypersensibilité à l'amlodipine

- 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'amlodipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine à 10 % seulement du médicament inaltéré. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlodipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlodipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlodipine 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'amlodipine est prolongée (du moment que l'amlodipine 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'amlodipine 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 MÉDICAMENTEUSES

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 inconvénient.

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 féléodipine 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 :

- Beta-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).

- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).

- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

par comprimé

5 mg

10 mg

DIPICOR® 5 mg
30 comprimés



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 PHARMACOLOGIQUE

Antagoniste cal

NOM ET ADRESSE

Laboratoires Al

Zone industrielle, C

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle

de l'enzyme de

- Traitement préventif

- Traitement préventif

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'une hypersensibilité à l'amlodipine ou à l'un de ses excipients.

Absolute :

- Hypersensibilité à l'amlodipine

- 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'amlodipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine à 10 % seulement du médicament inaltéré. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlodipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlodipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlodipine 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'amlodipine est prolongée (du moment que l'amlodipine 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'amlodipine 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 MÉDICAMENTEUSES

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 inconvénient.

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 féléodipine 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 :

- Beta-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).

- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).

- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

par comprimé

5 mg

10 mg

DIPICOR® 5 mg
30 comprimés



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 par comprimé
Amlodipine (DCI) 5 mg

Excipients q.s.

53,00
• DIPICOR 10 mg
Amlodipine (DCI)
Excipients q.s.

FORMES ET

- Comprimés
- Comprimés à libération prolongée

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antagoniste calcique

NOM ET ADRESSE

Laboratoires Amlodipine

Zone Industrielle, Casablanca

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle
- de l'enzyme de conversion
- Traitement préventif de l'angor
- Traitement préventif de l'angor

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez :

- Absolue :
 - Hypersensibilité à l'amlodipine
 - 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'amlodipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine à 10 % seulement du médicament inaltéré. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlodipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlodipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlodipine 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'amlodipine est prolongée (du moment que l'amlodipine 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'amlodipine 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 MÉDICAMENTEUSES

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 inconvénient.

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 féléodipine 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 :

- Beta-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).
- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

DIPICOR® 5 mg
30 comprimés



Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

des diurétiques thiazidiques, β -bloquants, ou inhibiteurs

dont l'angor de Prinzmetal)

BISOCARD® 2,5 mg 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 apparaît, consultez votre médecin.

1. Qu'est-ce que c'est ?
2. Quelles sont les caractéristiques ?
3. Comment fonctionne-t-il ?
4. Quels sont les avantages ?
5. Comment l'utiliser ?
6. Informations complémentaires.

**1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTI**
Classe pharmaco
La substance active
appartient à la classe
Indications thérapeutiques :
Traitement de l'insuffisance ca
la fonction ventriculaire systoli
de l'enzyme de conversion (IEC)
dicitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORM
BISOCARD®, COMPRIME PELLIC
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 sévères 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 surrénale
- 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 aigu 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 une ou des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD® : comprimé pelliculé scabé : 1/ 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 de la circulation sanguine • troubles du système digestif ou problèmes respiratoires chroniques • moins sévères : antécédents d'infection cutanée squameuse (pneumonie) • tumeur de la glande surrénale (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 pelliculées 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 et Diogen® : comprimé pelliculé sécable

macien si vous prenez, avez récemment
le médicament.

suivants en même temps que BISOCARD®.
 ns avoir consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies
miques de classe I de type quinidine,
ine, flécaïnide, propafénone) • certains
ar l'hypertension, l'angine de poitrine
arctique (inhibiteurs calciques de type
ins médicaments utilisés pour traiter
méthylidopa, moxonidine, riménidine,
traitements sans avoir d'abord pris l'avis

Avant de prendre les médicaments ISOCARD®, 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 troubles du rythme cardiaque (anti-arythmiques de II de type amilorone) • les bêta-bloquants en application locale me le simon en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome rtains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie heimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de lacrine ou carbachol) ou certains médicaments utilisés dans le ment des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type énaline et dobutamine) • les antiabétiques, notamment l'insuline s anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) digitale, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les oueurs ou les inflammations (bupropion 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 tévempromazine) • la méfloquine, 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 pellicule sécable.

Snyrtite

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 qu'après l'arrêt du traitement.

Bisocard® 5 mg

30 Comprimés pelliculés sécables



6 || 118000 || 331810

BISOCARD® 2,5 mg 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 apparaît, consultez votre médecin.

1. Qu'est-ce que c'est ?
2. Quelles sont les caractéristiques ?
3. Comment fonctionne-t-il ?
4. Quels sont les avantages ?
5. Comment l'utiliser ?
6. Informations complémentaires.

**1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTI**
Classe pharmaco
La substance active
appartient à la classe
Indications thérapeutiques :
Traitement de l'insuffisance ca
la fonction ventriculaire systoli
de l'enzyme de conversion (IEC)
dicitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORM
BISOCARD®, COMPRIME PELLIC
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 sévères 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 surrénale
- 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 aigu 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 une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD[®], composé pelliculé scellable : U/ 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 (analoges de Prinzmetal) • **problèmes rénaux ou hépatiques** • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • **asthme** • troubles respiratoires moins sévères • **antécédents d'affection cutanée grave (psoriasis)** • **tumeur de la glande surrénale (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 pelliculées 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 et Diogen® : comprimé pelliculé sécable

macien si vous prenez, avez récemment
le médicament.

suivants en même temps que BISOCARD®.
 ns avoir consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies
miques de classe I de type quinidine,
ine, flécaïnide, propafénone) • certains
ar l'hypertension, l'angine de poitrine
arotaque (inhibiteurs calciques de type
ins médicaments utilisés pour traiter
méthylodopa, moxonidine, riménidine,
traitements sans avoir d'abord pris l'avis

Avant de prendre les médicaments ISOCARD®, 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 troubles du rythme cardiaque (anti-arythmiques de la classe des béta-bloquants en application locale ou le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie de Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type lacrine ou carbachol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type adrénaline et dobutamine) • les antidépresseurs, notamment l'insuline • les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digitale, 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 anti-hypertenseurs, 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 téproméprazine) • la méfloquine, 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 pellicule sécable.

Snyrtite

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 qu'après l'arrêt du traitement.

Bisocard® 5 mg

30 Comprimés pelliculés sécables



6 || 118000 || 331810

BISOCARD® 2,5 mg 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 apparaît, arrêtez d'utiliser le médicament et consultez votre médecin.

1. Qu'est-ce que c'est ?
2. Quelles sont les caractéristiques ?
3. Comment fonctionne-t-il ?
4. Quels sont les avantages et les inconvénients ?
5. Comment l'utiliser ?
6. Informations complémentaires.

**1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTI**
Classe pharmaco
La substance active
appartient à la classe
Indications thérapeutiques :
Traitement de l'insuffisance ca
la fonction ventriculaire systoli
de l'enzyme de conversion (IEC)
dicitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORM
BISOCARD®, COMPRIME PELLIC
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 sévères 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 surrénale
- 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 aigu 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 une ou des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD® : comprimé pelliculé scabé : 1/ 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 sévères 2/ elle pourra vous recommander des précautions particulières : • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'infection cutanée squameuse (pneumonie) • tumeur de la glande surrénale (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 pelliculées 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 et Diogen® : comprimé pelliculé sécable

macien si vous prenez, avez récemment
le médicament.

suivants en même temps que BISOCARD®.
 ns avoir consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies
miques de classe I de type quinidine,
ine, flécaïnide, propafénone) • certains
ar l'hypertension, l'angine de poitrine
arctique (inhibiteurs calciques de type
ins médicaments utilisés pour traiter
méthylidopa, moxonidine, riménidine,
traitements sans avoir d'abord pris l'avis

Avant de prendre les médicaments ISOCARD®, 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 troubles du rythme cardiaque (anti-arythmiques de II de type amilorone) • les bêta-bloquants en application locale me le simon en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome rtains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie heimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de lacrine ou carbachol) ou certains médicaments utilisés dans le ment des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type énaline et dobutamine) • les antiabétiques, notamment l'insuline s anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) digitale, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les oueurs ou les inflammations (bupropion 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 anti-hypertenseurs, 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 tévempromazine) • la méfloquine, 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 pellicule sécable.

Snyrtite

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 qu'après l'arrêt du traitement.

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



Lactose monohydrate

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch :

2R637

Fab/Mfg:

04/22

EXP. :

03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal® 2 mg



Lactose monohydrate

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch :

2R637

Fab/Mfg:

04/22

EXP. :

03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal® 2 mg



Lactose monohydrate

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch :

2R637

Fab/Mfg:

04/22

EXP. :

03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal® 2 mg



Lactose monohydrate

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch :

2R637

Fab/Mfg:

04/22

EXP. :

03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal® 2 mg



Lactose monohydrate

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch :

2R637

Fab/Mfg:

04/22

EXP. :

03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal® 2 mg



Lactose monohydrate