

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.

Bééducation :

- 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, carrière scolaire est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et AIG :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS :Centre Alial Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alial Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (1G) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

Nº W19-458493

93 41508 Autre

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	U113	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)				
Matricule :	50029	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :		
Nom & Prénom : mme AMBOUL Zahra				
Date de naissance : 1933				
Adresse Cité Hassan IIe 208u = 80				
Derb Hassan Casab				
Tél. : 0673089555	Total des frais engagés		112600	Dhs

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
Date de consultation :	Am 20.7.1933
Nom et prénom du malade :	ALIPRAS
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	HTA
En cas d'accident préciser les causes et circonstances	24 SEP 2000
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous procuration à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.	ACCUEIL

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 : Cégep Le : 04/09/2020

Signature de l'adhérent(e) _____

111

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
30/02/2012	Opérations chirurgicales	1	300,00	INP 09/03/2012 CARDIOLUX Dr Maas

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien et du Fourgeleur	Date	Montant de la facture
<i>RETOUR PAR M. TARIQ CHIFA 10 Ave. Afghanistan Dak Hassani Casablanca Tel: 02 90 32 6100 Fax: 02 90 32 6100</i>	<i>03/09/2020</i>	<i>82,600</i>

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
SOINS DENTAIRES 	Dents Traitées (List of teeth numbers 1-8 for upper and lower arches)	Nature des Soins (List of treatment types)	Coefficient (List of coefficients)	INP : <input type="text"/>																
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
				DEBUT D'EXÉCUTION <input type="text"/>																
				FIN D'EXÉCUTION <input type="text"/>																
				O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES 																
				DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>28833412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td colspan="2"></td> </tr> </table>					H	28833412	21433552	D	00000000	00000000	B	35533411	11433553	G		
				H	28833412	21433552														
				D	00000000	00000000														
				B	35533411	11433553														
G																				
CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXÉCUTION <input type="text"/>																				
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																				



Patient:

0.3 SEPI 2020

Casablanca-te

6810 x 4

Six

~~600 x 4~~
Tewetree

(06)
mD

→ LIBRARY is a place ^{5300 x 2} for books.

272610

10600

29280

110.80

44.00
82.600

1/24 enclosed
9760 x 3
Replip 2

Twelve TELE

4. Calidopter

Bisquit Tea

→ appear a

356. زنقة مصطفى المعانى (زنقة أثادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél : 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél / Fax : 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - JE : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922



6 118000 050247
44,00 DHS
Prix Public de Vente
Φ - Maroc

37766E

N
181711
tanée

ant de prendre
s pour votre tr
ez un doute, de
pharmacien.

avoir besoin de la relire.
Informations et de conseils,
ancien.

symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés
ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant
informez votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, émulsion pour application cutanée
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT
BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D. Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie infectée.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

ol/Chlortalidone

Maphar

Km 10, Route Cétiera 111,
QI Zenata Ain sebaa Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg

b30cp mv

P.P.V : 68,10 DH



5 118001 182350

a été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas de
cela pourrait lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous
indésirable non mentionné dans cette
votre médecin ou à votre pharmacien.

**TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LES INFORMATIONS A CONNAITRE

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

EVITER TENORETIC 50 mg/12,5 mg

douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves, phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),

- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

**Faites attention avec TENORETIC 50 mg/12,5 mg,
comprimé pelliculé sécable :**

Mises en garde spéciales

**NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.
SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU
TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES
CARDIAQUES GRAVES.**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

ol/Chlortalidone

Maphar

Km 10, Route Cétière 111,
QI Zenata Ain sebaa Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg

b30cp mv

P.P.V : 68,10 DH



5 118001 182350

a été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas de
cela pourrait lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous
indésirable non mentionné dans cette
votre médecin ou à votre pharmacien.

**TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LES INFORMATIONS A CONNAITRE

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.

douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves, phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),

- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

**Faites attention avec TENORETIC 50 mg/12,5 mg,
comprimé pelliculé sécable :**

Mises en garde spéciales

**NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.
SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU
TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES
CARDIAQUES GRAVES.**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

ol/Chlortalidone

Maphar

Km 10, Route Cétiera 111,
QI Zenata Ain sebaa Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg

b30cp mv

P.P.V : 68,10 DH



5 118001 182350

a été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas de
cela pourrait lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous
indésirable non mentionné dans cette
votre médecin ou à votre pharmacien.

**TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LES INFORMATIONS A CONNAITRE

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.

douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves, phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),

- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

**Faites attention avec TENORETIC 50 mg/12,5 mg,
comprimé pelliculé sécable :**

Mises en garde spéciales

**NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.
SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU
TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES
CARDIAQUES GRAVES.**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

ol/Chlortalidone

Maphar

Km 10, Route Cétière 111,
QI Zenata Ain sebaa Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg

b30cp mv

P.P.V : 68,10 DH



5 118001 182350

a été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas de
cela pourrait lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous
indésirable non mentionné dans cette
votre médecin ou à votre pharmacien.

**TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LES INFORMATIONS A CONNAITRE

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

DRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg,

sécable ?

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.

douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves, phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),

- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

**Faites attention avec TENORETIC 50 mg/12,5 mg,
comprimé pelliculé sécable :**

Mises en garde spéciales

**NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.
SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU
TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES
CARDIAQUES GRAVES.**

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en Amlodipine

53,00

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, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remenez cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active : La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amiodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amiodipine : 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amiodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amiodipine : 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amiodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons et/ou des éruptions cutanées.

• Si la bêta-méthonaïne ne devient pas être consommée par les personnes atteintes de maladie pulmonaire.

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en Amlodipine

53,00

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, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remenez cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active : La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amiodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amiodipine : 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amiodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amiodipine : 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amiodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons et/ou des éruptions cutanées.

• Si la bêta-méthonaïne ne devient pas être consommée par les personnes atteintes de maladie pulmonaire.

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de l'utiliser.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez des symptômes de surdosage, n'attendez pas pour appeler votre pharmacien ou votre médecin.

97, 60

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalactosidé, cellulose microcrystalline, stéarate de magnésium, Opadry-Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadry Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoires : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous ou

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de l'utiliser.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez des symptômes de surdosage, n'attendez pas pour appeler votre pharmacien ou votre médecin.

97, 60

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalactosidé, cellulose microcrystalline, stéarate de magnésium, Opadry-Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadry Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoires : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

• une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous ou

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de l'utiliser.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous rendez visite à votre pharmacien.

97, 60

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalactosidé, cellulose microcrystalline, stéarate de magnésium, Opadry-Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadry-Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoires : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous ou

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

ourriez avoir besoin de la relire.

ions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharma-

personnellement prescrit. N
iques, cela pourrait lui être
bles devient grave ou s
e, parlez en à votre médecin

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280



lqu'un d'autre, même

effet indésirable non

1.

CARDIOASPIRINE®

mg, comprimés gastro-résistants

100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

n nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?

pirine 100 mg ?

bles éventuels ?

spirine 100 mg ?

ASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

ourriez avoir besoin de la relire.

ions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharma-

personnellement prescrit. N
iques, cela pourrait lui être
bles devient grave ou s
e, parlez en à votre médecin

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280



lqu'un d'autre, même

effet indésirable non

1.

CARDIOASPIRINE®

mg, comprimés gastro-résistants

100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

n nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?

pirine 100 mg ?

bles éventuels ?

spirine 100 mg ?

ASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

ourriez avoir besoin de la relire.

ions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharma-

personnellement prescrit. N
iques, cela pourrait lui être
bles devient grave ou s
e, parlez en à votre médecin

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280



lqu'un d'autre, même

effet indésirable non

1.

CARDIOASPIRINE®

mg, comprimés gastro-résistants

100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

n nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?

pirine 100 mg ?

bles éventuels ?

spirine 100 mg ?

ASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

ourriez avoir besoin de la relire.

ions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharma-

personnellement prescrit. N
iques, cela pourrait lui être
bles devient grave ou s
e, parlez en à votre médecin

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280



lqu'un d'autre, même

effet indésirable non

1.

CARDIOASPIRINE®

mg, comprimés gastro-résistants

100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

n nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?

pirine 100 mg ?

bles éventuels ?

spirine 100 mg ?

ASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites

AMSSOUL, ZOHRA
ID:

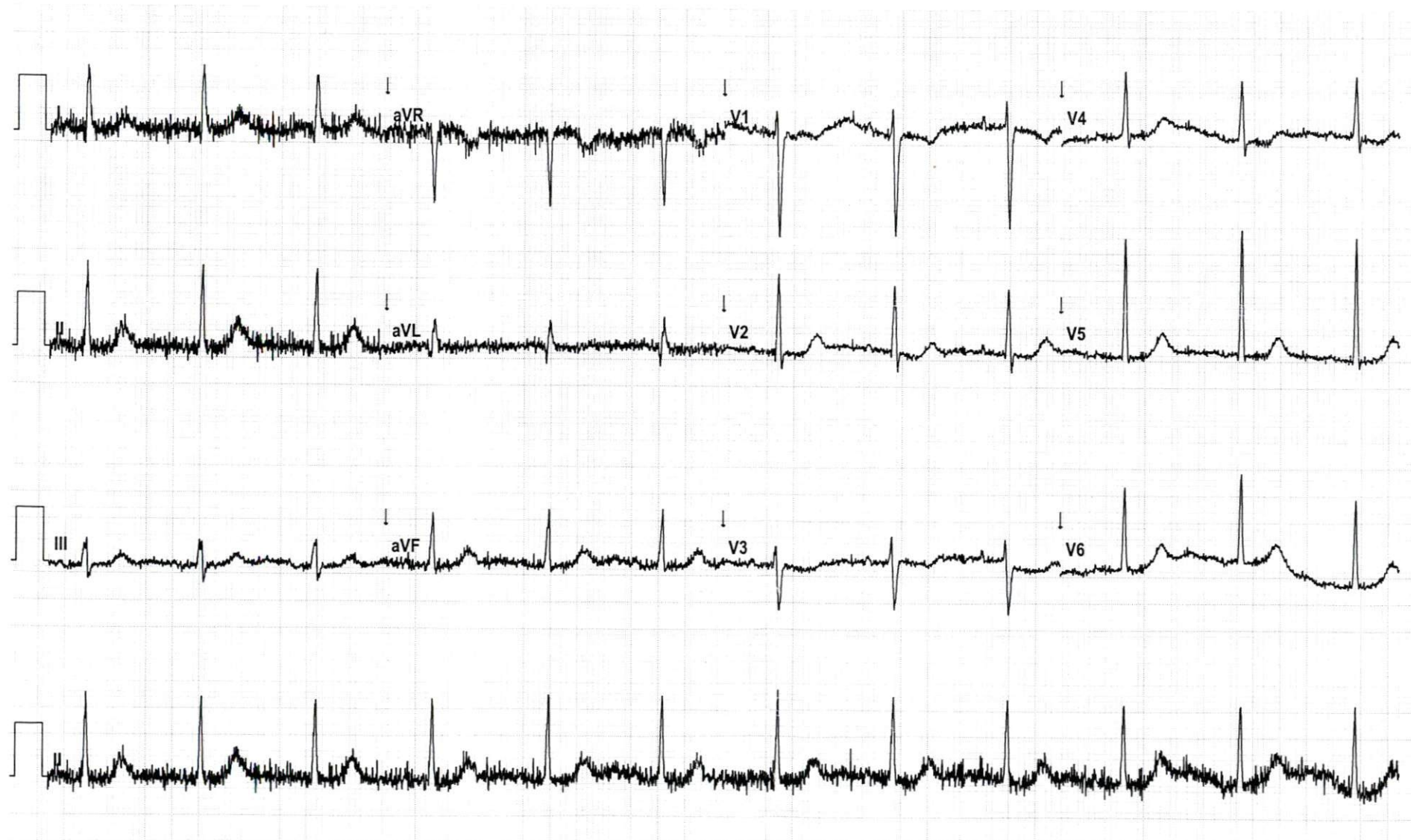
0yr
Unknown

Comment:

03-Sep-2020 12:11:20

Vent rate: 70 BPM
PR int: 174 ms
QRS dur: 91 ms
QT/QTc: 411 / 431 ms
P-R-T axes: 29 45 84

RYTHME SINUSAL
HYPERTROPHIE VENTRICULAIRE GAUCHE AVEC TROUBLE DE REPOLARISATION
ECG ANORMAL
ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION
Revu par _____



Site Zero

Site # 0 Cart # 0 ELI Link 4.11.6.0 Sequence # 42137 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz