

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

ditions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0036122

ND: 44813

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 62 25 64 46

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. M. BOUZOUBAË
CARDIOLOGUE

13, Bd Ain Taoujate (en face Clinique Badr)
Rég. II, N°6 - Bourgogne - Casablanca
Tél. : 05 22 21 20 20 Fax : 05 22 27 16 16

Date de consultation : 01/09/2020

Nom et prénom du malade : K. R. D. O. U. K. R. D. O. U.

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA - 2020

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 01/09/2020

Dr. M. BOUZOUBAË
CARDIOLOGUE
13, Bd Ain Taoujate (en face Clinique Badr)
Rég. II, N°6 - Bourgogne - Casablanca
Tél. : 05 22 21 20 20 Fax : 05 22 27 16 16

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 placement des Actes
01/09/2020	C + ECG		3000hs	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

01/09/2020 2070,90

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 Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

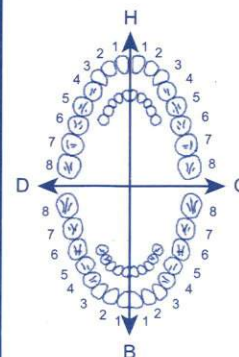
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

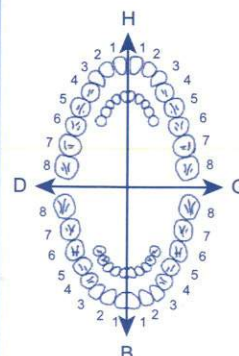
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

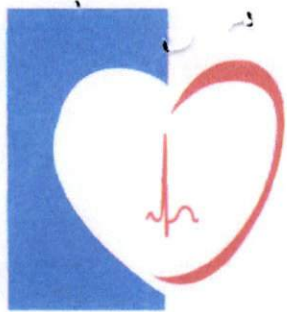


(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Le 01/09/2020

باسم الشافي

Mme KHIDIQUI KHADIJA

$$37,80 \times 6 = 226,80$$

1/SECTRAL 200



1/2 CP / J Matin

$$39,30 \times 4 = 157,20$$

2/TENSEMIDE 5



1/2 CP / J Matin

$$27,70 \times 5 = 138,50$$

3/CARDIO-ASPIRINE



1 CP / J Midi

ou KARDIO-ASPIRINE

$$49,40 \times 2 = 98,80$$

4/CALCINIB 5



1 CP / J Midi

$$97,60 \times 6 = 585,60$$

5/NOCOL 20



1 CP / J Soir

$$108,00 \times 8 = 864,00$$

6/RAMIPRIL WIN 10



1 CP / J Soir

2070,90

Traitement de 3... Mois

TRAITEMENT A NE PAS ARRETER JUSQU'A LA PROCHAINE VISITE.

الدكتور محمد بوزوابع

أمراض القلب والشرابيين

Dr. M. BOUZOUBAÂ
CARDIOLOGUE

Echocardiographie Doppler Couleur

Echo Doppler Veineux et Artériel

Holter Tensionnel

Holter Rythmique

Epreuve d'Effort

Urgences Cardiologiques

DR. M. BOUZOUBAÂ
CARDIOLOGUE

Bd Ain Taoujtate (en face Clinique Badr)
Rés. ILIAS, N°6 - Bourgogne - Casablanca
Tél : 05 22 27 20 20 - Fax : 05 22 27 15 15

Reminril Win comprimé sécable en début de grossesse

normalement basse ou instable
comprimé sécable si l'un ou
(e), parlez-en à votre médecin

es en garde spéciales
pril Win, comprimé sécal
 n ou votre pharmacien avant d
 s cardiaques, hépatiques ou ré
 ide quantité de sels ou de fluide
 ire inhabituelle, suivez un r
 avez subi une dialyse).
 ht pour réduire votre allergie

anesthésique. Celui-ci pour
soins dentaires. Il pourrait
être imprimé sécable un jour :

ium est élevé (d'après les

- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène tel l'érythémateux systémique.

- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou l'être) enceinte. Ramipril est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre bébé pendant la grossesse (voir rubrique Grossesse).

Enfant

Enfant
L'utilisation de ramipril est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent en raison de la faible tolérance et de l'efficacité de ramipril chez les enfants. Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous avez des doutes), consultez votre médecin avant de prendre Ramipril Win. comprimés.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments :
Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments quels qu'ils soient, y compris ceux sur ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car il y a des interactions possibles entre certains médicaments et certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent interférer avec l'efficacité de Ramipril Win, comprimé sécable.

sur Ramipril Win, comprimé sécable.
Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou
peuvent rendre Ramipril Win, comprimé sécable moins

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène.
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une crise d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergie à l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre tension artérielle.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants, car ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets indésirables :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène.
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après greffe.
- Les diurétiques tels que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de la spirinolactone, le triamterène, l'amiloride, les médicaments pour fluidifier le sang.

- Les corticoïdes (donnés pour une inflammation, tels que la cortisone).
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments. Ils pourraient être affectés par Ramipril Win, comprimés.

- Les médicaments pour le diabète tels que les insulines pourraient abaisser le taux de sucre dans votre sang. Par conséquent, votre glycémie pourrait être plus basse que d'habitude lorsque vous prenez Ramipril Win, comprimés.

glycémie lorsque vous prenez Ramipril WHL. Comp

108.00

108,00

108,00

108.00

108,00

108,00

108,00

QU'EST-CE QUE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS

Indications thérapeutiques

En traitement à la suite d'une crise d'angine (insuffisance cardiaque).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE

un comprimé sécable ?

vosre gorge ou de votre larynx.

108,00

• Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois, il est également pro-

NOCOL®

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

FORME ET PRÉSENTATION

Comprimé

Comprimé

CLASSE P

Hypolipid

INDICATION

- Prévention

d'artériop

- Prévention

cardiovas

sans hyperlipidémie associée.

- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements

coronaires graves et les accidents vasculaires

97,60

97,60

97,60

97,60

97,60

LOT 195923

EXP 05/22

PPV 97DH60

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (amprenavir, indinavir, nelfinavir, zalcitabine) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses

(diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses

par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant

la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).

- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de

l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

laire).

et des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral,

ou des antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque

cardiovasculaire (hypertension, âge \geq 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou

sans hyperlipidémie associée.

- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements

coronaires graves et les accidents vasculaires

miques.

types I, II, III et IV) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite

de la simvastatine n'est pas indiquée.

minases,

interaction).

avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera

notamment 80 mg.

est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose

des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

ou la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement,

CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés

lysate d'Amlodipine



LOT: 082
PER: AUT 2022
PPV: 49 DH 40

é de cette notice avant de prendre ce médicament.
avoir besoin de la relire.
vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

LOT: 080
PER: MAR 2023
PPV: 49 DH 40

vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas
aurait lui être nocif.
nt grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans
in ou à votre pharmacien.

1. Composition

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

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

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

3 Indications thérapeutiques :

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

4. Posologie :

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

Adulte : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans : La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

Populations particulières :

Sujet âgé : CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

Insuffisance hépatique :

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

Insuffisance rénale : Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine n'est pas dialysable.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

5. Contre indications :

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amlodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

Rarement :

- Effets cardiaques : sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;
- Effets cutanéomuqueux : chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;
- Effets digestifs : douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;
- Effets neuromusculaires : crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;
- Effets hépatiques : hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement;
- Effets pulmonaires : difficulté respiratoire;
- Effets génito-urinaires : augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;
- Effets neuropsychiques : fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;
- Effet général : malaise;
- Effet sanguin : taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);

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

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



soin de la relire.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharma-

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même
ait lui être nocif.

ave ou si vous remarquez un effet indésirable non
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



ASPIRINE®

imés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Aspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?

CardioAspirine 100 mg ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

1. DENOMINATION :

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg comprimés
Boîte de 30 comprimés
DCI : torasémide

LOT: 12219002
PER: 05-2022
PPU: 39,30 DH

ent cette notice avant de

us pourriez avoir besoin de la

autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

des indésirables devient grave ou si vous un indésirable non mentionné dans cette notice à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 12219002
PER: 05-2022
PPU: 39,30 DH

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg

• Composition en substance active :

TENSEMIDE® 2,5 mg : chaque comprimé contient 2,5 mg de torasémide

chaque comprimé contient 5 mg de

LOT: 12219003
PER: 12/2022
PPU: 39,30 DH

chaque comprimé contient 10 mg de

ipient :

Ces excipients sont : lactose monohydraté, amidon de maïs,

lécithate de magnésium.

nts à effet notoire :

até, amidon de maïs.

LOT: 12219001
PER: 01-2022
PPU: 39,30 DH

ARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE

D'ACTIVITE

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés est un médicament diurétique (augmente l'élimination de l'urine) et il appartient au groupe des « diurétiques de l'anse : sulfamides, monodrogues ».

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TENSEMIDE® 2,5 mg est indiqué pour le traitement de

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- maladie hépatique grave étant donné que le torasémide peut précipiter l'apparition d'un coma.
- chez les sujets présentant des faibles niveaux de sodium ou potassium sanguin, ou encore un faible volume sanguin.
- trouble cardiaque spécialement chez les sujets traités avec les glucosides digitaliques, étant donné qu'ils augmentent le risque de survenue des arythmies cardiaques.
- la goutte ou diabète mellitus.
- insuffisance rénale ou des problèmes urinaires.
- baisse de la tension artérielle (hypotension).
- en absence de données sur la sécurité et l'efficacité chez les enfants, l'utilisation de ce médicament chez ce groupe de patients doit être évitée.

◇ Informations importantes sur les composants de TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, comprimés

Ce médicament contient du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, demandez l'avis de votre médecin avant la prise de ce médicament. Ce médicament ne contient pas de gluten.

9. INTERACTIONS :

◇ Interaction avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre médecin en cas d'utilisation d'un de ces médicaments pouvant interagir avec le torasémide :

- Les glucosides cardiaques comme la digoxine (médicaments pour le cœur), antihypertenseurs (en particulier les IECA), théophylline (médicaments pour le traitement de l'asthme), étant donné que l'effet de ces médicaments peut augmenter.
- Minéralocorticoïdes, glucocorticoïdes et les laxatifs : le torasémide peut augmenter l'élimination du potassium produit par ces médicaments.
- Antibiotiques du groupe des aminoglycosides : peuvent augmenter la toxicité au niveau du rein et de l'ouïe.
- Cisplatine (médicament pour le traitement du cancer), lithium

Résultats mesures:

QRS : ms
QT/QTcB : / ms
PQ : ms
P : ms
RR/PP : / ms
P/QRS/T : / / degrés
QTD/QTcBD : ms
Sokolow : mU
NK :

Interprétation:

rapport non confirmé.

