

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-566045

54508

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KARIM FATNA
 Date de naissance : 1954
 Adresse : Hay salma # Rue n° 245 case
 Tél. : 0663523795 Total des frais engagés : 666,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : KARIM FATNA
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Maladie chronique
 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 : 20 / 11 / 2020
 Signature de l'adhérent(e) :



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/11/20	666,30

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

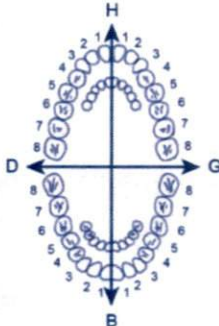
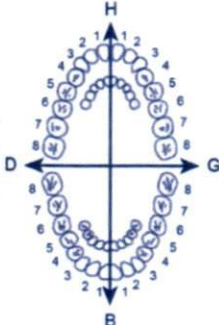
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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	INP :
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	D 25533412 00000000 00000000 35533411 H 21433552 00000000 00000000 11433553 B G			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

PHARMACIE BELLOUCH
Rue 1 N°116 Salmia II Sbata
Casablanca
Tél: 05 22 38 36 84

Casa Le 20.11.20

Facture N° 43

M. KARMI Fatma

Quantité	désignation	Prix	Montant
3	Preterax 2,5	122,40	367,20
3	Detenivel y	72,00	216,00
3	Cancho Aspirine	27,70	83,10
Arrêté le 20.11.20 Facture à raison de : Six Cent Six-vingt Six Dirhams et 30 cts			666,30 DHS
ICE = 00.163760000019 092014547 PHARMACIE BELLOUCH Rue 1 N°116 Salmia II Sbata Casablanca Tél: 05 22 38 36 84			

بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / إندياميد

حبّات مليّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : مرامي الآثار الجانبية المحتملة؟)
- إن تفاديت الآثار الجانبية ، أو إن لاحظت آثاراً لم يشر إليها في هذه النشرة ، عليك بإعلام الطبيب أو الصيدلاني .

في هذه النشرة :

1. ما هو بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة؟
3. كيف يأخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة؟
6. محتوى الدواء ومعلومات إضافية

1. ما هو بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة وفي أية حالة يستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : البيرونيول ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
 • هو بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيرونيول والإندياميد . وهو مضاد لارتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني لدى الرشد .
 ينتمي البيرونيول إلى صنف مضطبات خيمرة تحويل الأيونات (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية سهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
 • إن الإندياميد مدر للبول . وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معاً بالتعاون .

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة؟
 • إن سبق وأعلمت طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكر ، عليك باستشارة قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

• إن يجوز استعمال بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة :
 • إن كانت لك حساسية من مادة البيرونيول ، أو من صفات أخرى لشعاع عميرة التحول ، أو من الإندياميد ، أو من أي من مادتة أخرى تدخل في تركيب ، هذا الدواء (انظر إلى مقطع 6 : محتوى الدواء ومعلومات إضافية) .

• إن سبق وحصلت لك أعراض كآسيفي في التنفس ، أو تضخم رئتيك للبشرة أو اللسان ، أو حكة مع طفح جلدي سفي ، تحت من مداواة سابقة بواسطة مضطبات خيمرة التحول (IEC) ، أو إن كانت تلك الأعراض (المسماة بالوذمة الوعائية) قد سبق وحصلت في أي وضع آخر لك أو لأحد أفراد عائلتك .
 • إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كلوي وتلقى علاجاً خافضاً لضغط الدم يحتوي على الكالسيوم (aliskiren) ،
 • إن كنت تشكو من القيور الكبدية الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة المسماة بالإعتلال الدماغي الكبدية (اضطراب حسية ناجمة عن الإصابات الكبدية الشديدة) ،
 • إن كنت مصاباً بداء كلوي سقيم أو أنتخاض تنفّذ الدم إلى الكلي (تضيق في الشريان الكلوي أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) ،
 • إن كنت خاضعاً لعلاج الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم . يمكن أن لا يتناول بريتيراكس مع تلك المستعملة ،

• إن كانت مقاييس البوتاسيوم في دمك منخفضة أو منخفضة أو فاققة الارتفاع ،
 • إن كنت تشك بإصابتك بالقيور القلبي الغير متعالج (مع احتياض مائي فائق وضيق في التنفس) ،
 • إن كنت حامل من أكثر من ثلاثة أشهر ، حيث ينبغي أيضاً تجنب بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ من بدائي الحمل (انظر إلى مقطع 4 : الحمل والإرضاع) ،
 • إن كنت تتعامل حالياً بـسبيرونوليد/الفاسارتان ، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (انظر إلى مقطع 4 : محظورات وإحتياطات ، والأدوية الأخرى وبريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ) .

• إن كنت مرضع
 • إن كنت تخططين وإحتياطات
 استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني قبل أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ :
 • إن كان لك سيقان آهري (أي تضيق في الشريان الرئسي للقلب) ، أو إعتلال عضلي قلبي شحامي (إصابة العضلة القلبية) ، أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) .

بشكل غير طبيعي (الغستورونية
 لآل الحماضي الجموعي ، أو التصلب
 1222,40

• جلا عنه مواد تحتوي على البوتاسيوم
 • بيت البول الكائنة للبوتاسيوم (spironolactone) أو استعمالهم مع بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ يجب
 • بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة) .
 • كية ضوئية ،
 • خطيرة تترافق بتردم الوجه والشفتين واللسان أو البوم الذي
 • (ذمعة وعائية) ، والذي قد يحدث في أي وقت أثناء العلاج ،
 • قد يصعب في جميع الأشخاص

(disopyramide, amiodarone, sotalol

- سيزبياد ، دابيفيمانيول) تستعمل لعلاج الاضطرابات المعوية والعضمية
- ديفوكسين digoxine أو غيره من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الاضطرابات القلبية) .
- باكوفين baclofen (لعلاج تيس العضلات الناتج عن تصلبات متوترة) .
- مضادات التشنج في علاج آلام السكري مثل الأسولين والمغورمين والكليتين .
- الكالسيوم ، أو فيها كميات كالسيوم .
- السهلات المثبّطة (منها sene) .
- مضادات التهاب الغير ستررويدية (مثل ibuprofen) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السليبيلات (مثل الأسبرين) .
- أمفوتريسين B amphotericin (لعلاج الإصابات الفطرية السفهية) .
- الأدوية المستعملة في علاج الاضطرابات النفسية ، مثل الاكتئاب ، أو القلق ، أو الفصام ... (مثل مضاد الاكتئاب مثل الحاملي ، أو مضادات الفعان) .
- تيزوتروكسيد tetraosacitide (لعلاج مرض كرون Crohn's disease) .
- نازوليد (لعلاج حالات العدوى) .
- ميوستات الأوعية الدموية بما فيها التورث (الاستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية) .
- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصدمة أو في علاج لربو (منها إيفرين أو نورأيتانين أو إريثانين) .
- بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة مع الطعام والشراب
- من التسحب: أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ قبل قهوة الطعام .

الحمل والإرضاع :
 إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقدن بأنك حامل أو تتخططين للإحبال ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتناهي أي دواء .
 الحمل :

قد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل ، ويوصف لك دواء آخر بدلاً عن بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ .
 • إن يجب بأخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ خلال الأشهر الثلاثة الأولى للحمل ، كما يحظر أخذه قطعياً بعد الشهر الثالث للحمل ، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين .
 الإرضاع :
 لا يجوز استعمال بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ لدى المرأة المرضع . فإن كنت مصمّنة على الإرضاع ، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر ، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكراً .
 راجعي طبيبك حالاً بهذا الشأن .

بالسلة لقيادة السيارات أو العمل على الآليات :
 رغم أن بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ لا يؤثر على البهظة ، بينما أن التفاعلات الفردية التابعة لانخفاض الضغط الشرياني قد تؤدي إلى الدوخة أو بالإرهاق لدى بعض الأشخاص . لذا فقد يحدّي هذا إلى قدر أقل على قيادة السيارات أو العمل على الآليات .
 يحتوي بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة على سكر الحليب (لاكتوز) .
 إذا أصبركم الطبيب بأنكم تعاون من عدم استيعاب لنوع من السكر المرجو استشارته قبل أخذ هذا الدواء .

3. كيف يؤخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبّات مليّسة؟
 عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك . فإن لم تكن متأكد ، عليك باستشارة طبيبك .
 إن الجرعة الموصورة هي عبارة حبة واحدة في اليوم . يمكن لطبيبك أن يغيّر الجرعة إلى حبتين في اليوم إذا كنت تعاني من القيور الكبدية . تتبلغ الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم ، ويستحسن أخذها في الصباح قبل وجبة الإفطار .
 إذا تناولت جرعة أكبر مما ينبغي من بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبّات مليّسة :
 الرجاء الاتصال بطبيبك أو بالصيدلي فوراً

إن طرأ وأختل عدّة حبات ، اتصل فوراً بطبيبك أو بآخر مستشفى الطوارئ .
 فأكتر ما يحدث وقوعه في حال الإفراط بالجرعة ، هو هبوط الضغط الشرياني (مع الإحساس بالدغثان والقيء والتشنجات والذمعة والسعال) ، وحالة الارتباك ، وتغير في كمية البول الناتج عن الكليتين) .
 ولكن مكافحة تلك تشنجات الصواب مع رفع الساقين للأعلى
 في حال السهوا عن تناول بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبّات مليّسة :
 من الهام جداً أخذ الدواء يومياً بصورة منتظمة ، فإن جوده الفعالية تابعة للتدريج المنظم . فإن سهوت عن أخذ جرعة بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبّات مليّسة عليك بأخذ الجرعة المعادية في اليوم التالي . ولا يجوز على الإطلاق أخذ حبّات إضافية تعويضاً عن السهو .

في حال التوقف عن أخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبّات مليّسة :
 حيث أن المداواة ضد ارتفاع الضغط الشرياني علاج طويل المدى ، عليك بالانظر مع طبيبك بأمر التوقف عن العلاج .
 إن تأسلت بأي أثر تابع لاستعمال هذا الدواء ، عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني .

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
 كما هي الحال مع كافة الأدوية ، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية ، رغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص .
 إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية ، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء والاتصال بطبيب فوراً :
 • دور شديد أو أعوام يسبب هبوط ضغط الدم (شائع - قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى) ،
 • تشنص قصبي (الإحساس بضييق في الصدر ، صغير أثناء التنفس) (غير شائعة - قد يصيب حتى 1 من كل 100 مرضى) ،
 • تضيق في التنفس ، أو في اليوم ، ضيق في التنفس ، أو في اليوم ، ضيق في

تعليمات للمستعمل

بریتیراکسین 2,5 ملغ/0,625 ملغ

حَبَّاتُ مَلِيسَة

بیر اندو بیل، ارجنین، ایدایامید

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه الشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد .
إذا كانت لديك الشرة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
قد وصفت هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إعطائه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
لا تعرض أبداً أثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة .
(أنظر إلى مقطع 4 "ماهي الآثار الجانبية المحتملة")
وإن لاحظت آثاراً لم يشر إليها في هذه النشرة ، عليك بإعلام الطبيب أو الصيدلاني .

في هذه النشرة :

1. ما هو برستيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات الفروض معترفها قبل أخذ برستيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ برستيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ برستيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتويات العبوة والمعلومات الإضافية

1. ما هو برستيراكس 2,5 ملغم/0,625 ملغم ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟

البيروتياكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات مغطاة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيروتياكس والنيوبيول. وهو مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني لدى البالغين.

يتمتع البرازيل بفرص كبيرة لنمو الاقتصاد (IHC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية، وهذا عمل القلب في ضخ الدم. لكن الإندياميد يختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. الفعّالين الضغط الضعيف، والعمال المنخفض، هذا هو ما يمكنهم به

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ برستيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبات
ملبسة؟
إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة
بأخذ هذا الدواء.

لا يجوز استعمال بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ، حبات ملبسة :
إن كانت لك حساسية من مادة الجير البورييل ، أو من صنف آخر لخططات خميرة التحويل ، أو من
الإنداباميد ، أو من أي سلفاميد آخر ، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب ، هذا الدواء (انظر إلى
ملحوظة : (محتوى) ومعلومات إضافية) :

إن سبق وحصلت لك أعراض كالصبر في التنفس، أو تضخم فجائي للبشرة أو اللسان، أو حكة مع طفح جلدي سفيه، نتجت عن مداواة سابقة بواسطة مضطبات خيمية التحويل (IEC)، أو إن كانت تلك الأعراض (السعال بالوزعة الوعائية) قد سبق وحصلت في أي وضع أحركك أو لأحد أفراد عائلتك،

على الأليكيرين (l'aliskiren)، إن كنت مصابا بداء السكري أو تشكو من داء كلوي وتلتقي بعلاج أخفضا لضغط الدم يحتوي على الأليكيرين (l'aliskiren)، إن كنت تشكو من القصور الكبدى الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة المسماة بالإعتلال الدماغي

الكبدية (اضطرابات عصبية جسيمة ناتجة عن الإصابات الكبدية الشديدة) ،
 إن كنت مصابا بداء كلوي سفيه أو مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضيّق في الشريان الكلوي
 أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) ،
 إن كنت خاضعا لتهال الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم . يمكن أن لا تتلائم برينيراكس

مع الآلة للتعلمة،
 إن كانت مقاييس اليوناسيوم في دمك فائقة الإنخفاض أو فائقة الارتفاع،
 إن كنت تشك بإصابتك بالفصور القلبي الغير معالج (مع إحساس مائي فائق وضيق في
 النفس)،
 0.625/1.25

إن كنت حامل منذ أكثر من ثلاثة أشهر ، حيث ينبغي أيضا تجنب برينيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ منذ بدئي الحمل (أنظري إلى مقطع الحمل والإرضاع) ،
 إن كنت تتعالج حاليا بسيكونيتريل/الفالساتان ، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (أنظري إلى مقطع الحمل/مخدرات واحتياطات) ، والأدوية الأخرى وبرينيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ) .

استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني قبل أخذ بونيتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ :
 • إن كان لك تضيق أبهرى (أي تضيق في الشريان الرئيسي للقلب) ، أو إعتلال عضلي قلبي شُحامي

(إصابة العضلة القلبية) ، أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) .

122.40

• إن
• إن
amirène
تجبه (أفطر)

بإلا عنه مواداً تحتوي على الـ spironolactone .
رات البول الكابتة للـ spironolactone أو
ن استعمالهم مع بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ يجب
بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبات مائة e) .

حطيرة تتراقق يتورم الوجه والشفتين والغم واللسان أو اليعوم الذي

قد يسبب صعوبة في التنفس (وذمة رئوية)، والذي قد يحدث في أي وقت أثناء العلاج.

. (disopyramide ; amiodarone ; sotalol

سيزاريدي، دايغيمانييل) تستعمل لعلاج الاضطرابات المعوية والهضمية (ديفوكسين أو غيره من الأدوية البديتالية (لعلاج الاضطرابات القلبية). باكلوئين (لعلاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متتوعة).
الأدوية المستعملة في علاج داء السكري: مثلاً الأسولين، والبنزومين، والكلينتين.

- الكليسيوم ، بما فيها كماليات الكليسيوم .
- السهلات المنبهة (منها *senec*) .
- مضادات الإلتهاب الغير ستيرويديه (مثل *ibuprofène*) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السلسلات (مثل الأأسبرين) .

أمفوتريسين B (علاج الإصابات الفطرية السفلية).
 الأدوية المستعملة في علاج الاضطرابات النفسية، مثل الاكتئاب، أو القلق، أو الفصام ... (مثل مضاد الاكتئاب مثل الحلقي، أو مضادات الذهان).
 تشاك: اكتسب tetracycline مرض كرون (maladie de Crohn).

* تريتشوري (للعلاج حالات العدوى)،
* مومسنان الأوعية الدموية بما فيها الشرايين (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية).

من المستحسن أخذ بروتيناكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبات ملبّسة مع الطعام والشراب
من المستحسن أخذ بروتيناكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ قبل وجبة الطعام.

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإحجام، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء.

فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ برينتيلاكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل، ويوصف لك دواء آخر بديلاً عن برينتيلاكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ. لا ينصح بأخذ برينتيلاكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ خلال الأشهر الثلاثة الأولى للحمل، كما يحظر أخذه قطعياً بعد الشهر الثالث للحمل، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

الإرضاع: لا يجوز استعمال بريتيراكس 2.5 ملغ/0.625 ملغ لدى المرأة المرضع، فإن كنت مصمّعة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

راجعي طبيبك حالاً بهذا الشأن .
بالنسبة لقيادة السيارات أو العمل على الآليات :
رغم أن بريشواكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ لا يؤثر على اليقظة ، بينما أن التفاعلات الفردية التابعة لانخفاض الضغط الشرياني قد تؤدي إلى الدوخة أو الإبراهيم لدى بعض الأشخاص ، لذا فقد

يؤدي هذا إلى قلة القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآليات .
يحتوي بريثيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبات ملبسة على سكر الحليب (لاكتوز) .
إذا أخبركم الطبيب بأنكم تعاني من عدم استيعاب لنوع من السكر المرجو استشارته قبل أخذ هذا الدواء .

3. كيف يؤخذ بريتيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ ، حبات ملبسة ؟
عليك دائما الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك . فإن لم تكن متأكدا ،
عليك باستشارة طبيبك .

إن الجرعة المنصوح بها عبارة حبة واحدة في اليوم. يمكن لطبيبك أن يغير الجرعة إلى حبتين في اليوم إذا كنت تعاني من القصور الكلوي. يتبع الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم، ويستحسن أخذها في الصباح وقبل وجبة الإفطار.

إذا تناولت جرعة أكبر مما ينبغي من برينيراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبات ملبسة:

الرجو الاتصال بطبيبك أو العيضي فوراً إن طرأ وأخذت عدة حبات ، إتصل فوراً بطبيبك أو بأقرب مستشفى للطوارئ .
فاكس ما يحتمل وقوعه في حال الإفراط بالجرعة ، هو هبوط الضغط الشرياني (مع الاحساس بالغثيان والإقياء والتشنجات والدوخة والتعباس ، وحالة الارتباك ، وتغير في كمية البول المنتج من الكليتين) .

يمكن مكافحة ذلك بتعديل المصاب مع رفع الساقين للأعلى.
في حال السهو عن تناول بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبات ملبسة :
من الهام جدا أخذ الدواء يوميا بصورة منتظمة، فإن جودة الفعالية تابعة للتداوي المنتظم. فإن
سهوت عن أخذ جرعة بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبات ملبسة عليك بأخذ الجرعة العادية

في حال التوقف عن أخذ بريتراكس 2,5 ملغ/0,625 ملغ حبات ملبسة :
حيث أن المداواة ضد ارتفاع الضغط الشرياني علاج طويل المدى ، عليك بالنظر مع طبيبك بأمر

وإن سئلت بأي أمر تابع لاستعمال هذا الدواء ، عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني .

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
كما هي الحال مع كافة الأدوية ، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية ، ورغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص .
إن لاحظت حدوث أيٍّ من الآثار الجانبية الجسيمة التالية ، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء

والانصاف بطبيب فوراً:
• دوار شديد أو غماء بسبب هبوط ضغط الدم (شائع - قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى) ،
• تشنج قصبي (الإحساس بضيق في الصدر ، صغير أثناء التنفس) (غير شائعة - قد تصيب حتى 1 من كل 100 مريض) ،

أو في البعوم ، ضيق في
قد تصيب حتى أ

MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec une surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets de Détensiel n'est donc pas recommandé.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être pris le matin avec un peu d'eau.

DETENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160236

MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec une surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets de Détensiel n'est donc pas recommandé.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être pris le matin avec un peu d'eau.

DETENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160236

MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec une surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets de Détensiel n'est donc pas recommandé.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être pris le matin avec un peu d'eau.

DETENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160236

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

O

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

O

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

O

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280