

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

Informations 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.

Biologie 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.

Éducation :

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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° P19-0030459

ND: 29985

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 747 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MIKOU Abdessamad

Date de naissance : 8 MAI 1985

Adresse : RUE KAOUTAR AV. IBRAHIM FES V.N

Tél : 0663 045835 Total des frais engagés : 2477,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur AKESBI Thami
Cardiologue Fes
INP : 141004119
ICE : 001687107000087

Date de consultation : 04 FEV. 2020

Nom et prénom du malade : MIKOU ABDESSAMAD Age : 35 ans

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Insuffisance cardiaque

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 : FES Le : 15/3/2020

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

Docteur AKESBI Mamani
Cardiologue Faso
 INP : 141004119
 ICE : 00168710700008

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AIN LAHMAL Dr. K. K. K. Ain Lahmal, Province d'Alger	4/2/2020	1607,70 DA

PHARMACIE AIN LAHMAL
Dr. K. LAHMAL
Ain Lahmal, Annône de Tegu
Province d'Ifrane 05-52 01 36

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	4/2/20	BS 10	570 DH
		INPE	

[illegible]

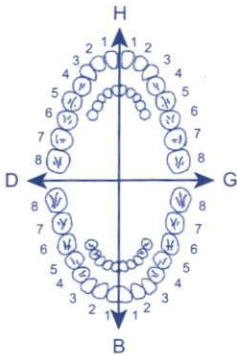
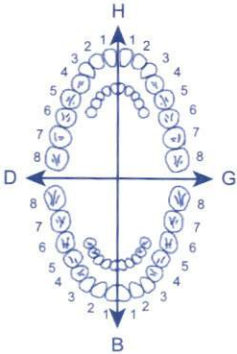
Cachet et signature
du Praticien

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 00000000 D H 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B 00000000 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

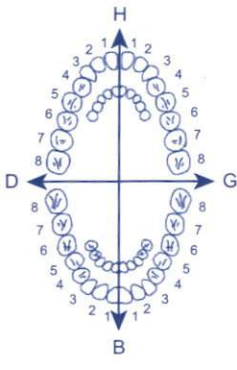
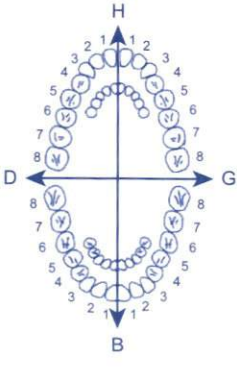
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 2553341221433552 0000000000000000 D 0000000000000000 3553341111433553 B G			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
				MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Thami AKESBI

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé des Universités de Paris

Diplômé d'échocardiographie et de Cardiologie
Congénitale et Pédiatrique

Ancien Assistant des hôpitaux de la région parisienne



141004119

الدكتور التهامي أقصبي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج جامعات باريس

مجاز في الإيكوغرافيا و في أمراض القلب
الخلقية و للطفلة

طبيب مساعد سابقا بمستشفى في باريس

04/02/2020

MR MIKOU ABDESSAMAD

MATIN MIDI SOIR

4 34,60	1. LASILIX	40	MG	CP	2	0	0	APRES REPAS
3 145,90	2. COVERSYL	5	MG	CP	1	0	0	APRES REPAS
2 25,00	3. DIGOXINE	0.25	MG	CP	0	0	1	APRES REPAS
4 58,10	4. CARDENSIEL	5	MG	CP	1.5	0	0	APRES REPAS
3 52,70	5. ALDACTONE	50	MG	CP	0	1/2	0	APRES REPAS
3 31,30	6. ZYLORIC	200	MG	CP	0	1	0	APRES REPAS
3 147,40	7. ROZAT	10	MG	CP	0	0	1	APRES REPAS
2 20,00	8. SINTROM	4	MG	CP	0	0	1/4	1 HEURE FIXE

TRAITEMENT CONTINU

QSP 3 MOIS

A REVOIR DANS 3 MOIS

REFAIRE BIOLOGIE DANS 15 JOUERS

REFAIRE TP+INR

GSM : 06 61 19 50 96 : المحمول

E-mail : takesbi@yahoo.com

شارع الجيش الملكي زنقة الشريف الراضي عمارة التاج فاس الهاتف & الفاكس 08 08 50 77 03

AV. des FAR - Rue Charif Radi Imm Taj FES - Tel & Fax 08 08 50 77 03

Docteur Thami AKESBI

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé des Universités de Paris

Diplômé d'échocardiographie et de Cardiologie
Congénitale et Pédiatrique

Ancien Assistant des hôpitaux de la région parisienne



141004119

الدكتور التهامي أقصبي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج جامعات باريس

مجاز في الإيكوغرافيا و في أمراض القلب
الخلقية و للطفل

طبيب مساعد سابقا بمستشفيات ضواحي باريس

MR MIKOU ABDESSAMAD

FAIRE APRES 12 HEURES DE JEUN :

GLYCEMIE + UREE + CREATININE + POTASSIUM + ACIDE
URIQUE

CHOLESTEROL TOTAL + HDL + TG

TRANSAMINASES

NFS

TP + INR

Docteur AKESBI Thami
Cardiologue Fes
INP : 141004119
ICE : 001687107000087



GSM : 06.61.19.50.96 : المحمول

E-mail : takesbi@yahoo.com

08 08 50 77 03 شارع الجيش الملكي زنقة الشريف الراضي عمارة التاج فاس الهاتف

AV. des FAR - Rue Charif Radi Imm Taj FES - Tel 08 08 50 77 03

LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES

PATENTE : 13606231 - CNSS : 2120830 - IF : 16409010 - ICE : 000721226000036

Dr. Mohamed GUESSOUS
Pharmacien Biologiste
Diplômé de la faculté de
médecine
& de pharmacie de Marseille
CES : Hématologie -
Immunologie
Bactériologie et Virologie

FACTURE : 200200093

Fès le : 04-02-2020

Médecin

Dr AKESBI THAMI

Nom du patient

Mr Abdessamad MIKOU

Demande N° 2002040001

Date de l'examen : 04-02-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
MAJ	Majoration	B0
REM1	REMISE MONTANT	B0
9105	Prélèvement sanguin	E10
0100	Acide urique	B30
0106	Cholestérol total	B30
0111	Créatinine	B30
0118	Glycémie	B30
0146	Transaminases O (TGO)	B50
0147	Transaminases P (TGP)	B50
0108	Cholestérol H D L	B50
0236	Taux de prothrombine	B40
0131	Potassium	B30
0216	Numération formule	B80
0134	Triglycérides	B60
0135	Urée	B30

Total des B : 510

TOTAL DOSSIER : 570 DHS

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de : cinq cent soixante-dix dirhams



53, Avenue de F.A.R. - FES. Tél : 0535 64 13 48 / 73 44 56 - Fax : 0535 64 17 76

Urgences : 0535 61 10 89 – G.S.M. : 06 61 56 39 19 / 06 61 18 98 51 - E-mail :

labo.guessous@gmail.com

ZYLOR

Veuillez lire
le médicament
• Gardez-le
• Si vous a
ou à votre
• Ce méd
d'autres pr
sont ident
• Si l'un d
indésirable
votre phar

زِيلوريك
ألوپورينول
28 قرصا

Zyloric®
200 mg
allopurinol
28 comprimés

300 mg,
NOL
Lecture importante
• Lisez attentivement
cette notice avant
d'utiliser le produit.
• Gardez le médicament
à l'abri de la chaleur,
à l'abri de l'humidité,
à l'abri de la lumière.
• Ne jetez pas le produit
dans les égouts ou
dans l'eau. Utilisez
le système de collecte
des déchets pharmaci-

dan quels cas
il faut consulter
un médecin avant de
prendre le produit ?

LOT 192274
EXP 10 2020
PEV 31.30

31.30

1. QUESTIONNEZ QUE ZYLORIC COMPRIMÉS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC COMPRIMÉS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

• En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.

• Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des médicaments et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

• Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonfles). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

il et contactez in
souffrez de cal
les voies urin
dicaments et 2
citez médecin ou
endre l'un des

line, utilisée pou
ants utilisés pou
le (anti-viral), uti
e, utilisée pour
les (ampicilline
ants utilisés pou
ants utilisés pou
par exemple az
ants utilisés pou
ants pour les
IEC (inhibiteur
(pour éliminer
ants utilisés p

médicament un
entir votre mé
pris tout autre
ance, y compris
e et allaitement
des enceintes ou
az une grossesse,
avant de prendre ce médic

L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse. En raison du passage du médicament dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre

Conduite de véhicules et machines

Dans de rares cas, la prise de comprimés de ZYLORIC peut entraîner des vertiges, ou une diminution de la capacité de conduire pas ou n'utilisez pas

Liste des excipients à effets

Si votre médecin vous a contacté(e) pour un problème de santé, contactez votre médecin à l'adresse indiquée ci-dessous. L'utilisation de ce médicament entraîne une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre de votre médicament ou phar

doute.
Les comprimés doivent être

Posologie

La posologie recommandée de votre médicament est la suivante.

Les posologies recommandées pour les adultes sont les suivantes. Vous commencerez généralement avec une dose de 300 mg par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes de reins, votre médecin pourra vous prescrire des prises de médicament, une fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire des prises de médicament, une fois par semaine.

La prise de médicament doit être immédiate après le repas. Les posologies habituelles sont les suivantes.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau, après un repas.

ZYLOR®

Veillez li
médicam
 • Gardez o
 • Si vous a
 ou à votre
 • Ce méd
 d'autres p
 sont identi
 • Si l'un d
 indésirable
 votre phar

زیلوریلک

ألوبورينول

28 قرصا

200mg ملغ

Zyloric[®]
allopurinol

allopurinol

28 comprimés

t 300 mg,
NOL

ette notice av
ions important
oin de la relie
plus d'informatio
ent prescrit. Ne
même si les sign
ve ou si vous n
a, parlez-en à v

Attuells ?

dans quels cas
n'être avant de p

LOT	192274
EXP	10 2028
P.F.V.	31.30

31.30



médicament u
entir votre mé
pris tout autre
ance, y compr
es enceinte ou
ne grossesse,

avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse, en raison du passage de la substance dans le lait maternel, est déconseillée de ne pas prendre.

Conduite de véhicules et
Dans de rares cas, la prise
de médicaments, des vertiges, ou
conduisez pas ou n'utilisez

Liste des excipients à eff

Si votre médecin vous a contacté, votre médecin a L'utilisation de ce médicament intolérance au galactose, malabsorption du glucose

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre
de votre médecin ou phar-
doute.

Les comprimés doivent être

Posologie

La posologie recommandée

Les posologies recommandées
Vous commencerez généralement
cas échéant

Si vous êtes âgé(e) ou si le médecin pourra vous prescrire les prises du médicament. semaine, votre médecin devra être mis immédiatement en contact avec le médecin de votre famille.

Les posologies habituelles
Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés sont à avoir
repas.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UN ORIC comprimés ?

PRENDRE Z-LONIC compléments :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.

- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique)

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

Avertissements et précautions :

Avertissements et précautions :
Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC ma comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre fôie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez *Cardinal* ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé

• Les éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de fortes doses par voie orale de 100 à 200 mg/jour de valacyclovir. Les éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de fortes doses par voie orale de 100 à 200 mg/jour de valacyclovir. Les éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de fortes doses par voie orale de 100 à 200 mg/jour de valacyclovir.

ROZAT®

Resuvastatine

28 Comprimés pelliculés

10 mg



initiale qui vous est le mieux adaptée.

potentiel :

• D'origine asiatique : japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indonésien.

• Âgés de plus de 70 ans :

• Préservant une insuffisance rénale modérée.

• Préservant des troubles prédisposant à une myopathie latente musculaire.

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les porteurs d'un tour de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui s'y sont liés :

la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose habituelle usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour, vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, avec ou sans nourriture.

Contrôlez régulièrement votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier reste régulier.

Si vous ressentez que votre médecin pour des raisons régulières de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier reste régulier.

Si vous ressentez que votre médecin pour des raisons régulières de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier reste régulier.

Contre-indications :

ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

si vous êtes enceinte, si vous allaitez, gérerez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un traitement approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

si vous avez actuellement des problèmes hépatiques, si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, consultez votre médecin).

si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables les plus fréquents de ROZAT® comprimé pelliculé :

risque de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et autres médicaments : si vous avez les effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables fréquents :

Difficile à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Un peut causer des difficultés pour avaler.

consulter votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui surviennent soudainement, longtemps.

Les symptômes musculaires les plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes, comme avec les autres statines, sont très petit nombre de personnes et au des problèmes musculaires.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables les plus fréquents de ROZAT® comprimé pelliculé :

Effets indésirables fréquents :

maux de tête.

• douleurs d'arthrose.

• constipation.

• sensation de malaise.

• douleurs musculaires.

• sentiment général de faiblesse.

• sensations vertigineuses.

• augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

ROZAT®

Resuvastatine

28 Comprimés pelliculés

10 mg



initiale qui vous est le mieux adaptée.

potentiel :

• D'origine asiatique : japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indonésien.

• Âgés de plus de 70 ans :

• Préservant une insuffisance rénale modérée.

• Préservant des troubles prédisposant à une myopathie latente musculaire.

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les porteurs d'un tour de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui s'y sont liés :

la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour, vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, avec ou sans dîner, d'obtenir de la prise.

Contrôlez régulièrement votre cholestérol :

est important que vous retourniez voir votre médecin pour des résultats réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier

est bien contrôlé.

Le médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• si vous êtes enceinte, si vous allaitez, gérerez immédiatement le allaitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, consultez votre médecin).

• si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

• si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables

risque de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et

risque de prendre un médicament : si vous avez les

effets indésirables suivants :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

consulter votre médecin immédiatement si vous

essentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui

viennent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont

très fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes, comme avec les autres statines. Ils peuvent nuire à certaines personnes et à des problèmes musculaires peuvent également entraîner un

longer pour la vie de ces personnes (myopathie rhabdomyolyse).

effets indésirables fréquents :

• maux de tête.

• douleurs d'arthrose.

• constipation.

• sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de faiblesse, sensations vertigineuses, augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

indésirables. Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

ROZAT®

Resuvastatine

28 Comprimés pelliculés

10 mg



initiale qui vous est le mieux adaptée.

potentiel :

• D'origine asiatique : japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indonésien.

• Âgés de plus de 70 ans :

• Préservant une insuffisance rénale modérée.

• Préservant des troubles prédisposant à une myopathie latente musculaire.

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les porteurs d'un tour de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui s'y sont liés :

la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose usuelle usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour, vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, avec ou sans dîner, d'obtenir de la prise.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

est important que vous retourniez voir votre médecin pour des rétrobes régulières de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier

est bien contrôlé.

Le médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• si vous êtes enceinte, si vous allaitez, gérerez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un traitement approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, consultez votre médecin).

• si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

• si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables les plus fréquents de ROZAT® comprimé pelliculé :

risque de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et autres effets indésirables :

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

• vous devez immédiatement un médicament : si vous avez les

ALDACTONE[®] 50 mg, 75 mg

comprimé sécable

ALDACTONE 50 mg

20 comprimés sécables

Encadré

- 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.

Sommaire notice

- Dans cette notice :**
 QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
 COMMENT PRENDRE ALDACTONE

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, épiérénone, triamterène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spiron

- Un décollement de la peau rapidement s'étendant et grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'importance modérée à sévère médicamenteuse avec érythème et/ou gonflement (quantité excessive de globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide).
- Un mauvais fonctionnement rénal (insuffisance rénale).
- Un taux anormal de potassium dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang.

Déclaration des effets

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

P.P.V. : 57DH70
 LOT: B22806
 EXP: 08.2021



ALDACTONE[®] 50 mg, 75 mg

comprimé sécable

ALDACTONE 50 mg

20 comprimés sécables

Encadré

- 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.

Sommaire notice

- Dans cette notice :**
 QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
 COMMENT PRENDRE ALDACTONE

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, épiérénone, triamterène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spiron

- Un décollement de la peau rapidement s'étendant et grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'importance modérée à sévère médicamenteuse avec érythème et/ou gonflement (quantité excessive de cellules globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide).
- Un mauvais fonctionnement (insuffisance rénale) du rein.
- Un taux anormal de potassium dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang.

Déclaration des effets

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

P.P.V. : 57DH70
 LOT: B22806
 EXP: 08.2021



ALDACTONE® 50 mg, 75 mg comprimé sécable

ALDACTONE 50 mg

20 comprimés sécables

Encadré

- 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.

Sommaire notice

- Dans cette notice :**
 QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
 COMMENT PRENDRE ALDACTONE

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, épiérénone, triamterène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spiron

- Un décollement de la peau rapidement s'étendant et grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'importance modérée à sévère, médicamenteuse avec érythème et/ou gonflement (quantité excessive de cellules globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide).
- Un mauvais fonctionnement rénal (insuffisance rénale).
- Un taux anormal de potassium dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang.

Déclaration des effets

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

P.P.V. : 57DH70
 LOT: B22806
 EXP: 08.2021



Merck

87091281



CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

umarate

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relève.
vous, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
sérables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Où s'écrit que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.
1. **QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.
CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- rythme cardiaque lent, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL, afin de nous aider à prendre des mesures de précaution.
Par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des examens complémentaires.

Merck

87091281



CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

umarate

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relève.
vous, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
sérables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Où s'écrit que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.
1. **QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.
CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- rythme cardiaque lent, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL, afin de vous adapter des mesures de contraction.

Si vous présentez, par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser d'autres examens.

Merck

87091281



CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

umarate

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relève.
vous, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
sérables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Où s'écrit que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.
1. **QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.
CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- rythme cardiaque lent, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL, afin de nous aider à prendre des mesures de précaution.
Par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des examens complémentaires.

Merck

87091281



CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

umarate

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relève.
vous, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
sérables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Où s'écrit que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.
1. **QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.
CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- rythme cardiaque lent, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL, afin de vous assurer de la sécurité de la prise de ce médicament. Par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des mesures de prévention.

ine Nativelle® 0,25 mg



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

attentionnement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

e notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

z toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à l'acien.

nement vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de l'identiques, cela pourrait lui être nocif.

effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette ez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Digoxine Nativelle® 0,25 mg

30 comprimés

Voie orale



UE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

NT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg,

RENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

ONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

IS SUPPLEMENTAIRES

JE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

thérapeutique

DIOTONIQUE

eutiques

un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également rythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

préconisé dans:

nsuffisance cardiaque,

du rythme cardiaque.

SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

ine Nativelle® 0,25 mg



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

attentionnement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

e notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

z toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à l'acien.

nent vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de l'identiques, cela pourrait lui être nocif.

effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette ez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Digoxine Nativelle® 0,25 mg

30 comprimés

Voie orale



UE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

NT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg,

RENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

IS SUPPLEMENTAIRES

JE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

thérapeutique

DIOTONIQUE

eutiques

un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également rythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

préconisé dans:

nsuffisance cardiaque,

du rythme cardiaque.

SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés sécables



LOT : 19E005
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



- hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère,
- galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose

la forme comprimé (cf. Mises en garde spéciales).

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.

En raison de la présence de lactose, la forme comprimé ne doit pas être utilisée en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieure à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés sécables



LOT : 19E005
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



- hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère,
- galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose

la forme comprimé (cf. Mises en garde spéciales).

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.

En raison de la présence de lactose, la forme comprimé ne doit pas être utilisée en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieure à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés sécables



LOT : 19E005
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



- hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère,
- galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose

la forme comprimé (cf. Mises en garde spéciales).

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.

En raison de la présence de lactose, la forme comprimé ne doit pas être utilisée en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieure à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés sécables



LOT : 19E005
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



- hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère,
- galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose

la forme comprimé (cf. Mises en garde spéciales).

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.

En raison de la présence de lactose, la forme comprimé ne doit pas être utilisée en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieure à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

ROZAT®

Rosuvastatine

10 mg

28
Comprimés
pelliculés
Voie orale

b

bottu_{ph}

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

MISES EN GARDE SPECIALES :

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

تحذيرات خاصة :

يحفظ بعيدا عن مرمى و متناول الأطفال
يرجى مراجعة النشرة بتمعن قبل أي استعمال

PRECAUTION PARTICULIERE DE CONSERVATION :

A conserver à une température $\leq 25^{\circ}\text{C}$.

إحتياطات خاصة للتخزين :

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

ROZAT® 10 mg
Rosuvastatine
28 comprimés pelliculés



6 118000 041771

®

روزات

روزيفا سطاتين

10

ROZAT®

Rosuvastatine

10 mg

28
Comprimés
pelliculés
Voie orale

b

bottu_{ph}

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

MISES EN GARDE SPECIALES :

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

تحذيرات خاصة :

يحفظ بعيدا عن مرئ و متناول الأطفال
يرجى مراجعة النشرة بتمعن قبل أي استعمال

PRECAUTION PARTICULIERE DE CONSERVATION :

A conserver à une température $\leq 25^{\circ}\text{C}$.

إحتياطات خاصة للتخزين :

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

ROZAT® 10 mg
Rosuvastatine
28 comprimés pelliculés



6 118000 041771

®

روزات

روزيفاسطاتين

10

LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES

Dr. Mohammed GUESSOUS

Pharmacien Biologiste

Diplômé de la faculté de Médecine
& de Pharmacie de Marseille
CES : Hématologie – Immunologie
Bactériologie et Virologie



Mr MIKOU Abdessamad

Dossier N° 2002040001 du 04-02-2020 07:25

Résultats édités le : 04-02-2020

Prescripteur : Dr AKESBI THAMI

Page : 1 / 3

Résultat Unité V.Normales Antécédent

HEMOGRAMME

(Sur Automate Sysmex XT-4000i)

NUMERATION

19-05-2018

Leucocytes:	7.64	10 ³ /mm ³	(4.00–10.00)	6.31
Hématies:	4.4	M/mm ³	(4.5–5.8)	5.1
Hémoglobine:	14.0	g/dL	(13.0–17.0)	15.5
Hématocrite:	41	%	(40–54)	47
VGM :	94.7	μ ³	(82.0–98.0)	91.2
TCMH :	32.1	pg	(27.0–33.0)	30.2
CCMH :	33.9	g/dL	(31.0–36.0)	33.1
IDR-SD :	47.4	fL	(37.0–50.0)	47.5
Plaquettes:	144	10 ³ /mm ³	(150–400)	133
Volume Plaquettaire Moyen	13.5	fL	(8.0–12.0)	---

FORMULE

Polynucléaires Neutrophiles :	57.4	%		52.3
Soit:	4 385	/mm ³	(1 800–7 500)	3 300
Polynucléaires Eosinophiles:	3.3	%		3.2
Soit:	252	/mm ³	(40–700)	202
Polynucléaires Basophiles:	0.4	%		0.5
Soit:	31	/mm ³	(0–100)	32
Lymphocytes:	28.4	%		29.6
Soit:	2 170	/mm ³	(1 000–4 500)	1 868
Monocytes:	10.5	%		14.4
Soit:	802	/mm ³	(200–1 000)	909
CTRL 100%	100	%	(100–100)	100



LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES

Dr. Mohammed GUESSOUS

Pharmacien Biologiste

Diplômé de la faculté de Médecine

& de Pharmacie de Marseille

CES : Hématologie – Immunologie

Bactériologie et Virologie



Mr MIKOU Abdessamad

Dossier N° 2002040001 du 04-02-2020 07:25

Résultats édités le : 04-02-2020

Prescripteur : Dr AKESBI THAMI

Page : 2 / 3

Résultat Unité V.Normales Antécédent

BIOCHIMIE SANGUINE

(Integra 400 Roche, Architect Abbott)

GLYCEMIE:

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

1.04 g/l
5.78 mmol/l

(0.70–1.10)
(3.89–6.12)

26-01-2019

UREE:

(U.V., Architect Abbott)

0.67 g/l
11.17 mmol/l

(0.15–0.40)
(2.50–6.67)

24-04-2019

CREATININE:

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

14 mg/l
124 µmol/l

(7–13)
(62–115)

24-04-2019

POTASSIUM :

(ISE indirect, Architect Abbott)

5.60 mEq/l

(3.50–5.00)

19-05-2018

CHOLESTEROL TOTAL :

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

1.47 g/l

(<2.00)

19-05-2018

CHOLESTEROL HDL:

(Colorimétrique enzymatique, Architect Abbott)

0.31 g/l

(>0.45)

19-05-2018

TRIGLYCERIDES :

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

1.99 g/l
2.29 mmol/l

(0.65–1.65)
(0.75–1.90)

20-06-2018

ACIDE URIQUE :

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

50 mg/l
298 µmol/l

(35–72)
(208–428)

19-05-2018

TRANSAMINASE TGO :

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

21 U/l

(<40)

19-05-2018

TRANSAMINASE TGP :

(Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)

23 U/l

(<45)



LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES

Dr. Mohammed GUESSOUS

Pharmacien Biologiste

Diplômé de la faculté de Médecine

& de Pharmacie de Marseille

CES : Hématologie – Immunologie

Bactériologie et Virologie



Mr MIKOU Abdessamad

Dossier N° 2002040001 du 04-02-2020 07:25

Résultats édités le : 04-02-2020

Prescripteur : Dr AKESBI THAMI

Page : 3 / 3

Résultat Unité

V.Normales

Antécédent

HEMOSTASE

(STA Compact Max 2)

TAUX DE PROTHROMBINE

Médicament prescrit *

Sintrom

TP

28 %

(70-100)

31

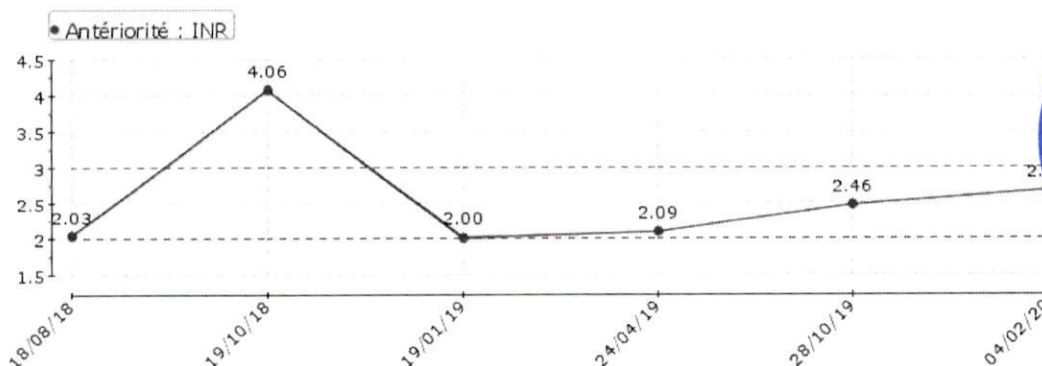
INR

2.65

2.46

(Réactif: STAGO (NeoPTimal ISI : 1.04))

Indications thérapeutiques (AFFSAPS)	Recommandations INR	
	Valeur cible	Zone thérapeutique
PREVENTIONS COMPLICATIONS THROMBOEMBOLIQUES DES CARDIOPATHIES EMBOLIGENES:		
* Fibrillations auriculaires	2.5	2 à 3
* Valvulopathies mitrales	3.7	3 à 4.5
* Prothèses valvulaires :		
- position mitrale	3.7	3 à 4.5
- position aortique avec facteur de risque embolique ou de 1 ère génération	3.7	3 à 4.5
- position aortique sans facteur de risque ou de 2 ème génération	2.5	2 à 3
* Prothèse aortique position tricuspide	2.5	2 à 3
* Prothèse biologique	2.5	2 à 3
INFARCTUS DU MYOCARDE	2.5	2 à 3
TRAITEMENT DES THROMBOSES VEINEUSES PROFONDES ET DE L'EMBOLIE PULMONAIRE AINSI QUE LA PREVENTION DE LEUR RECIDIVES EN RELAIS DE L'HEPARINE	2.5	2 à 3
PREVENTION DES THROMBOSES VEINEUSES ET DE L'EMBOLIE PULMONAIRE EN CHIRURGIE DE HANCHE	2.5	2 à 3
PREVENTION THROMBOSES SUR CATHETER (à faible doses)		Pas de modification INR



Demande validée biologiquement par : Dr. Mohammed GUESSOUS