

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

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



ND: 27587

Déclaration de Maladie : N° P19- 0020839

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BEN CHEGROUN Date de naissance :
Adresse : Henna
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26 MARS 2020
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
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 : 26 MARS 2020
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26 MARS 2020	CH		300 DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Lorraine 52, Bd. Kahal El Meskini - Cas Tél : 05 22 26 35 40/05 22 22 21	26/03/2020	534,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																
					MONTANTS DES SOINS															
					DEBUT D'EXECUTION															
					FIN D'EXECUTION															
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																				
25533412	21433552																			
00000000	00000000																			
G																				
D	G																			
00000000	00000000																			
35533411	11433553																			
B																				
					MONTANTS DES SOINS															
					DATE DU DEVIS															
					DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE
L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
ECHOGRAPHE
ECG

الدكتور حفيظ أوخليف

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية

الكشف بالصدى (إكوغرافي)

تخطيط القلب

Casablanca, le 26 MARS 2020

7' Houtiga BEN MEKHAL

74,80
- Nadi 100
15,00

PPV: 49,60 DH
LOT: 20C02
EXP: 03/2023

PPV: 49,60 DH
LOT: 20C02
EXP: 03/2023

- Perzent 100
19,40

- Nucleol 100
28,00 x 3

- Glucose 100
10,00

Chlorhydrate de
Pharmaceutical Institute
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat
LOT : 089
PER : FEV 2022
PPV : 74 DH 80

LAOUI EBILL Mostafa
Pharmacie de Lorraine
2, Bd. Raha El Mekini - Cas
tel.: 0522 26 35 40 / 0522 22 27 35

شارع الأتراس، الرقم 58، الطابق الثاني، بنجدية، قرب سوق بنجدية • الدار البيضاء • الهاتف : 05 22 30 26 23
58, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia prés du Marché • Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

39,70 x 3

- Candy



2 n m

41,80

- Auto Candy



1-1, Trism

12,40 x 3

6,80 x 3

1

Trism

- Leuthy



2 n m

1.1.

Trism

47,80

- DAKEN

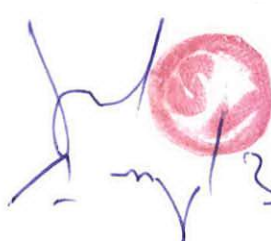


49,60 x 2

1 n < 3

LAOUI FDI Mostafa
Pharmacie de Lorraine
12, Bd. Rabal El Meskini - Casablanca
Tel. : 0522 26 35 40 / 0522 22 27 28

- D-Cum



N²

534,70

CABINET MEDICAL
DR. OUKHAFI
Eti. d'Etat en Médecine Générale
Eti. d'Alsace - Casablanca
Tél. : 05 22 60 26 23

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE
L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
ECHOGRAPHE
ECG

الدكتور حفيظ أوخليفة

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية

الكشف بالصدى (إكوغرافي)

تخطيط القلب

Casablanca, le

26 MARS 2020

For. T < 11 -
V6 12/6 -
V6R: 12/6 -
T < 11 -
Ecg m

CABINET MEDICAL
Dr. OUKHLIFT HAFID
Dr. d'Ecce en Médecine Générale
58, Bd. d'Alsace - Casablanca
Tél. : 05 22 30 26 23

47,80

00 UI

PPV :
EXP :
Lot N° :

IDI
DE
DA
CO
SER
Excip
cellulo

Pour un comprimé gastro-résistant

*1 unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par 5 ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1 mg de serrapeptase.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40 .

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ENZYMOTHERAPIE à visée antioedémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou Al auouam. Roches Noires - Casablanca

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.

Il est également utilisé pour traiter les œdèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serrapeptase (enzyme).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant de cracher. La prise simultanée d'un médicament destiné à calmer la toux est donc illogique.

Ne pas prendre de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS.

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا توطئه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالاته
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة الغدة الدرقية عند الجنين.

يجب أن تكون حذراً في إمكانية حدوث فرط التدرق خلال فترة العلاج.

يُمنع علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج الجرعة

يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي تحقق



MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالاته
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة الغدة الدرقية عند الجنين.

يجب أن تكون حذراً في إمكانية حدوث فرط التدرق خلال فترة العلاج.

يُمنع علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج الجرعة

يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي تحقق



MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا توطئه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالاته
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

-نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

-الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة الغدة الدرقية عند الجنين.

يجية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

دة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. ينف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج الجرعة

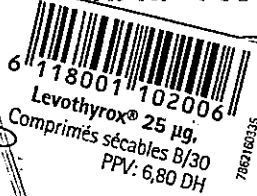
يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي تحقق

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العبوة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

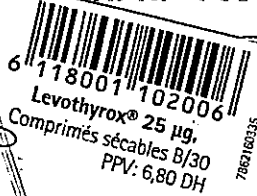
دواعي الاستعمال

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوثيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العبوة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوثيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوثيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوثيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

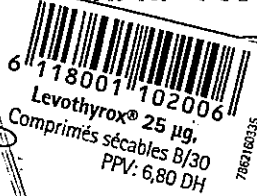
دواعي الاستعمال

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احفظ بيذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العبوة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

LOT 200165
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

Ce médicament est identique à celui que vous avez besson d'avoir sans ordonnance. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.
Il est en garde spéciale et précautions d'emploi :
vertiges et précautions
issue d'acide lactique.
L'acrophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous ne fonctionnez pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé (de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.
Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.
Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.
Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :
• vomissements
• maux d'estomac (douleurs abdominales)
• crampes musculaires
• sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
• difficultés à respirer
• diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglinitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
Enfants : Sans objet.
Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.
Interactions :
Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le diltiazem, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitin et l'olaparib).
• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :
Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).
Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :
Grossesse et allaitement :
Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Ce médicament est identique à celui que vous avez besson d'avoir sans ordonnance. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.
Il est en garde spéciale et précautions d'emploi :
vertiges et précautions
issue d'acide lactique.
L'acrophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous ne fonctionnez pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé (de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.
Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.
Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.
Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :
• vomissements
• maux d'estomac (douleurs abdominales)
• crampes musculaires
• sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
• difficultés à respirer
• diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglinitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
Enfants : Sans objet.
Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.
Interactions :
Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le diltiazem, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitin et l'olaparib).
• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :
Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).
Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :
Grossesse et allaitement :
Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommions ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-
poudre pour solution

1. IDENTIFICATION

a) Dénominati

KARDEGIC 75 mg, p

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE

correspondante en acide acétylsalicylique

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycy... ate
d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus
particulièrement destiné au traitement de certaines affections
du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres
traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de
l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires
non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas
de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant
par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque
l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j), • En dehors
d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite
à des doses > 3 g/j).





KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-
poudre pour solution

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg, p.

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE

correspondante en acide acétylsalicylique.

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycy... ate
d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus
particulièrement destiné au traitement de certaines affections
du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres
traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de
l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires
non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas
de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant
par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque
l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j), • En dehors
d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite
à des doses > 3 g/j).





KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-
poudre pour solution

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg, p.

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE

correspondante en acide acétylsalicylique.

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycy... ate
d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus
particulièrement destiné au traitement de certaines affections
du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres
traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de
l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires
non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas
de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant
par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque
l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j), • En dehors
d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite
à des doses > 3 g/j).



R D Y L[®]

40 mg

médicament. Si vous avez des questions,
votre médecin ou à votre pharmacien,
de vous y référer à nouveau.

40 mg

de stéarique, stéarate de magnésium.

41,80



Classé...
Bêta-bloquant.
(C : Système cardio-vasculaire)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un bêta-bloquant. Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé principalement dans :

- l'hypertension artérielle,
- la prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- après un infarctus du myocarde,
- en cas d'hyperthyroïdies,
- certaines maladies cardiaques,
- en prévention des migraines et des algies faciales (variétés de migraine),
- en prévention des saignements digestifs chez les patients atteints de cirrhose,
- dans certains tremblements,
- en prévention de situation stressante (trac).

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

(CONTRE - INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au propranolol, ou antécédents de réaction allergique,
- **asthme et maladies des bronches et des poumons avec encombrements,**
- insuffisance cardiaque,
- bradycardie (rythme du pouls inférieur à 50 battements par minute),

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Sirop Adulte 5 % : flacons de 125 ml et 300 ml.

Sirop Enfant 2 % : flacon de 125 ml.

COMPOSITION :

Sirop Adulte :

Carbocistéine (DCI)

MUCOCIL®

(Carbocistéine)

Sirop Adulte et Enfant

5,00 g

100 ml

yle et de propyle, saccharose, hydroxyde de sodium, éthanol.

2,00 g

100 ml

yle et de propyle, saccharose, hydroxyde de sodium, éthanol, jaune orange S.

phère O.R.L. s'accompagnent généralement d'une perturbation de la sécrétion du mucus

limination, favorisant les risques de surinfection.

que facilitant ainsi l'expectoration.

nal des sécrétions bronchiques, des voies aériennes supérieures et auriculaires moyennes.

MUCOCIL®

Carbocistéine 5%

Sirop adulte - Flacon de 125 ml

PPV : 19,40 DH



- Bronchites aiguës et chroniques,
- Emphysèmes,
- Bronchorrhées,
- Prévention des complications respiratoires des maladies infectieuses.

O.R.L.

- Otitis,
- Catarrhes tubaires,
- Laryngites,
- Sinusites,
- Préparation aux interventions chirurgicales.

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 2 ans ;
- Hypersensibilité à la-carbocistéine ou à l'un des constituants notamment les parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mise en garde :

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter.
- L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiques) est irrationnelle.
- MUCOCIL® sirop enfant : en cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, procéder à un réexamen de la situation clinique.
- En raison de la présence de saccharose, MUCOCIL® est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.
- Tenir compte de la présence d'alcool dans ce médicament, chez les sujets alcooliques, les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Précautions d'emploi :

- La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.
- En cas de régime sans sel ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.
- En cas de diabète ou de régime hypoglycémique, tenir compte de la teneur en saccharose.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque «jaune orange S» et peut provoquer des réactions allergiques.

GROSSESSE :

Bien que les études effectuées chez l'animal n'aient montré aucun effet malformatif ou fœtotoxique particulier, l'utilisation de la carbocistéine ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

ALLAITEMENT :

En l'absence de données faisant état de passage de la carbocistéine dans le lait maternel et compte tenu des risques négligeables de toxicité pour l'enfant, l'allaitement est possible en cas de traitement par MUCOCIL®.

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

MUCOCIL® est un médicament : ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Possibilité de :

- Troubles digestifs : gastralgies ; nausées ; diarrhées.
- Manifestations allergiques : urticaire ; angio-œdème ; prurit ; éruption érythémateuse ; érythème.
- Lié à la présence des esters : peut provoquer des réactions allergiques.

Aviser votre médecin ou votre pharmacien de tout effet indésirable survenu lors du traitement et qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Pour la posologie et la durée de traitement se conformer à la prescription médicale. En général :

Enfant de plus de 2 ans :

Ne peut pas être administré à l'enfant de moins de 2 ans.

De 2 à 5 ans : 200 à 300 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 cuillerée à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour

De plus de 5 ans : 200 à 600 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 à 2 cuillerées à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour.

La durée de traitement doit être brève (8 à 10 jours).

Adulte de plus de 15 ans :

1 cuillerée à soupe (de 15 ml) 3 fois par jour, de préférence en dehors des repas.

La durée du traitement doit être brève et ne pas dépasser 5 jours.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Liées à la présence d'alcool :

A prendre en compte :

- Disulfirame, céfamandole, céfopérazone, latamoxef (antibactériens - céphalosporines), chloramphénicol (antibactérien - phénicolé), chlorpropamide, glibenclamide, glipizide, tolbutamide (antidiabétiques - sulfamides hypoglycémiant), griséofulvine (antifongique), nitro-5-imidazoles (métronidazole, ornidazole, secnidazole, tinidazole, kétocanazole), procabazine (cytostatique) : médicaments provoquant une réaction antabus avec l'alcool (chaleur, rougeur, vomissement, tachycardie).
- Dépresseurs du système nerveux central.

CONSERVATION :

Conservé à une température inférieure à 25° C.

- MUCOCIL sirop adulte - Flacon de 125 ml : AMM N° : 72/12 DMP/21/NCF.

- MUCOCIL sirop adulte - Flacon de 300 ml : AMM N° : 73/12 DMP/21/NCF.

- MUCOCIL sirop enfant : AMM N° : 74/12 DMP/21/NCF.

Révision : Janvier 2018



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

PARANTAL® 1g

PPV 15DH00
EXP 09/2022
LOT 97027 4

PARANTAL® 1 g

(Paracétamol)

Comprimés effervescents

PRESENTATION

1000 mg : Boîte de 8

1000 mg

.....qsp 1 comprimé effervescent.

MEDICAMENT ?

Paracétamol qui possède des propriétés analgésiques et antipyrétiques. Il est indiqué

cause, en particulier :

angines, rhinopharyngites, otites, etc ...)

douleurs de l'arthrose

- Allergies
- Dysfonctionnement
- Etats fébriles

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocellulaire
- Accidents allergiques antérieurs au Paracétamol.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

L'abus chronique de Paracétamol peut également aboutir à une néphrite interstielle.

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Sodium environ 401 mg par comprimé effervescent de PARANTAL 1g.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans). Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Attention : Cette présentation contient 1 g de Paracétamol par comprimé, ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1 g par prise, à renouveler, si nécessaire, au bout de 6 à 8 heures.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser la dose de 3 g/24 heures, soit 3 comprimés/24 heures.

Ne jamais dépasser 4 g de paracétamol par jour.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum, sans dépasser 3 comprimés par 24 heures.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Occasionnellement, on peut observer des réactions de type allergique : arrêter le traitement et avvertir votre médecin.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre

seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

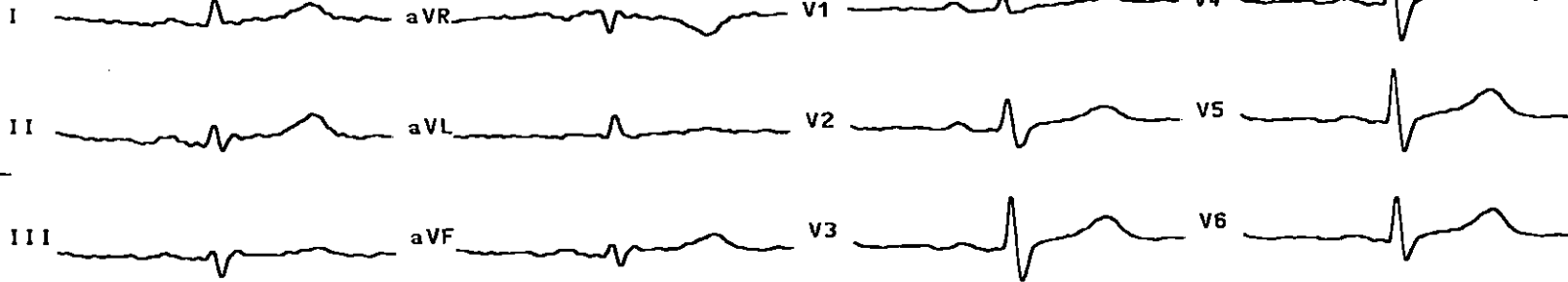
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

230707F56518P200509

			P+	P-	Q	R	S	T+	T-	ST	Résultats d'interprétation IZA	
HR:	78	[1/min]	I	0.08	0.00	0.00	0.32	0.00	0.26	0.00	0.06	111 - rythme sinusale régulier 420 - axe électrique moyen 415 - basse amplitude de QRS dans les dérivations frontales
RR:	769	[ms]	II	0.13	0.00	0.00	0.26	-0.06	0.39	0.00	0.08	
QRS:	67	[ms]	III	0.08	0.00	0.00	0.10	-0.23	0.14	0.00	0.03	
QT:	368	[ms]	aVR	0.00	-0.10	-0.27	0.00	0.00	0.00	-0.32	-0.08	INTERPRÉTATION AUTOMATIQUE VÉRIFIÉE PAR LE MÉDECIN OUI / NON
QTc:	419	[ms]	aVL	0.00	0.00	-0.04	0.25	0.00	0.08	0.00	0.01	
P:	124	[ms]	aVF	0.09	0.00	0.00	0.15	-0.12	0.26	0.00	0.05	
PQ(PR):	154	[ms]	V1	0.10	0.00	0.00	0.16	-0.05	0.11	0.00	0.04	
Axe QRS:	-	13 [°]	V2	0.11	0.00	0.00	0.39	-0.21	0.26	0.00	0.07	
Axe P:	66	[°]	V3	0.09	0.00	0.00	0.66	-0.40	0.38	0.00	0.09	
Axe T:	20	[°]	V4	0.08	0.00	0.00	0.74	-0.45	0.41	0.00	0.09	
			V5	0.07	0.00	0.00	0.66	-0.37	0.40	0.00	0.08	
			V6	0.06	0.00	0.00	0.54	-0.24	0.38	0.00	0.08	

Valeurs en [mV]

mmHg



25mm/s 10mm/mV 0.75/50/25Hz AsCARD Green

Bencheekroun



aVR



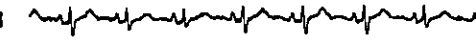
aVL



aVF



V1



V2



V3



V4



V5



V6



PATIENT
Prénom: Huoriya
Nom: Bencheekroun
No d'identif.:
Sexe: Femme
Age: 76 ans
Taille: 168 cm
Poids: 78 kg
Pression artérielle: /
#1:
#2:

CABINET
Nom: Dr oukhlift hafid
Adresse: Bd alzace benjdia
Contact: 0522302623

mindray

Dr. G. K. H. H. T. H. d.

35C501B AP 97 P10.411503

M



35C501B AP 97 P10.411503

M



26.03.2020 09:00:10

OP 10

ARD Advice

1.4.54

0.18.1

6.45

18.20

08.12.1