

COMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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.

Education :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

83612

Matricule : Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BEL GUANA

Fatma

Date de naissance :

1916

Adresse :

Cité Djemaa Bloc 38 N°5 Casa

Tél. 06.4142.27.00

Total des frais engagés : 3296,1 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور أموزون مصطفى
Dr. AMQUZOUN Mostafa
Néphrologue طبيب الكلوي

INP N° 091210765

Date de consultation : 17/02/2020

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Diabète, AALS, diabète + goutte

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.

04 MARS 2020

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL /

ENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK
Hay El Ousra Nord, Rue 76, N°68
Air Chock - Casablanca
Tél: 212 52 52 15 15 - Fax: 212 52 87 09 09
E-mail: chrd.idaa@gmail.com

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
17/02/2020	100	65	200,00	Dr. Muzoun Mostafa دكتور موزون مصطفى Muzoun Mostafa موزون مصطفى 1210765 N°66
				ANALYSE OC

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Mehdi BACHA 355, Av. Reda Guedira, Cité Diamant Casablanca - Tél: 0522370707	17.01.20	25461.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE M. J. F. LES avenue du Phare Résidence Recine Extension Bourg 838749/54 Cassab	24/07/2010	B 390	550 DT

AUXILIAIRES MEDICAUX

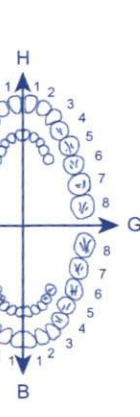
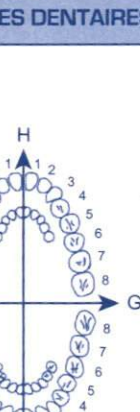
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan radiologique.

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" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">B</td> </tr> </table>			H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	G																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	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



Ordonnance

Casablanca, Le

17/02/2020

M^{me} Belgama Fatma

7520

1) Amep 10 mg

1x1

3460

2) Lovilin 4 mg

2x4

5810

3) Can dom rid 5 mg

1/2x1

5780

4) Lopra 10 mg

1x1

3160

5) Plavix 75 mg on cardiofibr 75 mg

1x1 apres repas

3130

6) Zyprexa 200 mg

1x1

9260

7) Insulin 20 mg 2x x21

2

352,00

8) Chemos 500 mg

1x2

107 in alto 925 m
7460

14 → 13 1/2

11) Tavanic 500 mg
20500

14, pdt 3jors

9850 x 4
12) Hiba 3500 VI

3700 x 20

1-11/12

13) frtinet 1000 mg 1/20

CENTRE D'IDAAS AIN CHOUF
Hay El Ousra, Ain Chouch, Route
Tizi Ouzou, 22525, Casablanca
Tél: 0522 37 07 06
E-mail: cmd.idaas@wanadoo.fr
N° 355, Av. Reda Guedira
Casablanca

PHARMACIE
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaâ
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06
Dr. AMOUZOUN Mostafa
طبيب انجليزي
Néphrologue
INP N° 091219725

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaâ
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

LOT : 19E005
PER.:07 2023

LASILIX 40MG
20CP SEO

P.P.V: 34DH60


6 118000 060468

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

NOTICE : INFORMATION DE L'U1



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58, 10 DH

852169239

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce 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 CARDÉNSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments

Indications thérapeutiques

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

10, 20

LOT : 191264

UT AV : 07/2022

PPV: 57,80DH

attentivement l'

- Grâce à cette notice, vous po
- Si vous avez toute autre qu
- médicin ou à votre pharmacie
- Ce médicament vous a été
- même en cas de symptômes

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

UT AV :

LOT N° :

PPV (DH) :

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

Si vous avez pris LD-NOR, comprimé pelliculé, et vous avez besoin. La poso maximale de LD-NOR est enfants.

MODE D'ADMINISTRATION

Les comprimés de LD-NOR pris à tout moment de la journée, les jours à la même heure. Respectez toujours la poso ou votre pharmacien.

La durée du traitement p

Si vous pensez que l'effet

Si vous avez pris plus de L

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement (habituell

Instructions en cas d'oubli

Si vous avez oublié de p

prenez pas de dose double.

Risque de syndrome de

Si vous arrêtez de prend

Si vous avez d'autres q

traitement demandez plus

EFFETS SECONDAIRES

Comme tous les médicament

bien que tout le monde n

Si vous ressentez l'un de

immédiatement votre médicament.

Rare : affecte 1 à 10 pat

• Réaction allergique sév

d'importantes difficultés a

• Pathologie sévère avec

génitale et autour des ye

des mains ou la plante de

• Faiblesse musculaire, c

fièvre, pouvant être caus

des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins

• La présence inattendue

fonctionnement de votre

Autres effets indésirables

Effets indésirables fré

• Inflammation des cavité

• Réaction allergiques.

• Augmentation du taux

votre glycémie) augmen

• Maux de tête

• Nausée, constipation,

• Douleurs articulaires, d

• Résultat d'analyse de s

Effets indésirables pe

• Anorexie (perte d'appetit)

vous devez continuer à

• Cauchemars, insomnie

• Sensations vertigineuses

sensibilité à la douleur ou

10, 20

LOT : 191264

UT AV : 07/2022

PPV: 57, 80DH

attentivement l'

- Grâce à cette notice, vous po
- Si vous avez toute autre qu
- médicin ou à votre pharmacie
- Ce médicament vous a été
- même en cas de symptômes

• 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.

UT AV :

LOT N° :

PPV (DH) :

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

Si vous avez pris LD-NOR pour vous avez besoin. La poso maximale de LD-NOR est enfants.

MODE D'ADMINISTRATION

Les comprimés de LD-NOR pris à tout moment de la j les jours à la même heure. Respectez toujours la po ou votre pharmacien.

La durée du traitement p

Si vous pensez que l'effet Si vous avez pris plus de l

SURDOSAGE

Si vous avez pris accident quotidienne habituelle), co Instructions en cas d'om Si vous avez oublié de p prenez pas de dose doubl

Risque de syndrome de

Si vous arrêtez de prend Si vous avez d'autres q traitement demandez plus

EFFETS SECONDAIRES

Comme tous les médicai bien que tout le monde n

Si vous ressentez l'un de immédiatement votre méd

Rare : affecte 1 à 10 pat

• Réaction allergique sév d'importantes difficultés a

• Pathologie sévère avec génitale et autour des ye des mains ou la plante de

• Faiblesse musculaire, c fièvre, pouvant être caus des problèmes aux reins

Très rare : affecte moins

• La présence inattendu fonctionnement de votre

Autres effets indésirables

Effets indésirables fré

- Inflammation des cavité
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux votre glycémie) augmen
- Maux de tête
- Nausée, constipation,
- Douleurs articulaires, d
- Résultat d'analyse de s

Effets indésirables pe

- Anorexie (perte d'appetit) vous devez continuer à
- Cauchemars, insomni
- Sensations vertigineuses sensibilité à la douleur n

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1.
Ain seba Casablanca
Plavix 75 mg cp pe b 28
P.P.V : 316,00 DH

116001 081257

Plavix® 75 mg

5 pelliculés

SANOFI

®

attentivement à l'intégralité de cette notice avant de prendre/utiliser ce

médicament ou à votre pharmacien.

Si vous avez à faire personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice?

1. Que est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés

antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'aggrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. (Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérotrombologiques tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car

Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou

Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angoir instable" ou

FORMATION DE L'UTILISATEUR

Vous devrez aussi avérter votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée aussi purpura thrombopénique thrombotique ou PTI) incluant fièvre et bleus sous la peau, pourtant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps d'habitude. Cela est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles, par exemple au cours du rasage, vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. (Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devrez en avertir immédiatement votre médecin) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa. Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement tels que : sang, un anti-inflammatoire non stéroïdien, médicamenteusement utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang.

de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,

0 de l'omeprazole ou de l'ésomeprazole pour des maux d'estomac ou la fluvoxamine, médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression, de l'omeprazole ou de l'ésomeprazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement du fluorconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques.

de l'élavirine, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),

de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies, du moclobémide, pour le traitement de la dépression,

du repaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète, du nactinax, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angoir instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

ZYLORIC® 100 mg, 20

ALL

LOT 192466
EXP 10 2023
PPV 31.30



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Ce médicament car elle contient des informations importantes.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir des questions.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?

6. Informations supplémentaires.

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 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 :

Adresssez-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 diurétiques 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, ethnie 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 gonflés). 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

- Médicaments utilisés
- Médicaments utilisés presseurs, par exemple
- Médicaments utilisés
- Médicaments pour comme des IEC (inhibiteurs diurétiques pour éliminer)
- Médicaments utilisés warfarine
- Tout autre médicament

Veuillez avertir votre médecin récemment pris tout autre médicament sans ordonnance, y compris

Grossesse et allaitement
Si vous êtes enceinte, planifiez une grossesse avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est déconseillée. En raison du passage de ce médicament conseillé de ne pas prendre.

Conduite de véhicule

Dans de rares cas, les effets secondaires, des vertiges, peuvent empêcher la conduite pas ou n'importe.

Liste des excipients

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose et une malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC

Veuillez à toujours prendre ce médicament de votre médecin ou de votre pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec un repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 100 mg par jour.

Les posologies recommandées sont les suivantes : Vous commencerez généralement par 100 mg par jour, puis augmenterez progressivement jusqu'à 200 mg par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie chronique, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible. Les prises du médicament doivent être espacées au moins une fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Utilisation chez les enfants
Les posologies habituelles sont recommandées.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec un repas.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bneau al aquam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boite 14

84015DMP/21NRO P.P.V: 92,60 DH

6 118001 020591

n ou à

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'antiinflammatoires non stéroïdiens (AINS)
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bneau al aquam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boite 14

84015DMP/21NRO P.P.V: 92,60 DH

6 118001

020591

n ou à

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'antiinflammatoires non stéroïdiens (AINS)
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à

nés Pelliculés

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT**a) DÉNOMINATION****CHEMOSSET®****b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES****Chemoset 2 mg/ml.***Par ampoule de 4 ml*Ondansétrone (DCI) 8 mg
*Excipients : Acide citrique monohydraté, citrate de sodium, chlorure de sodium, eau pour préparation injectable.***Chemoset 8 mg.***Par comprimé*Ondansétrone (DCI) 8 mg
*Excipients : Noyau : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, stéarate de magnésium.**Pelliculage : Opadry jaune.***c) FORMES PHARMACEUTIQUES**

- Solution injectable dosée à 8 mg/4 ml.

- Comprimés pelliculés dosés à 8 mg.

d) PRÉSENTATIONS

- Boîte de 5 ampoules injectables.

- Boîte de 10 comprimés pelliculés.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**ANTAGONISTE DES RECEPTEURS 5-HT3 A LA SEROTONINE.****2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?****Chemoset 8 mg/4 ml :**

- Prévention et traitement des nausées et vomissements aigus induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement à hautement émétisante et la radiothérapie émétisante chez l'adulte.
- Prévention des nausées et vomissements aigus induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement à hautement émétisante chez l'enfant.
- Traitements des nausées et vomissements postopératoires chez l'adulte et chez l'enfant.

Chemoset 8 mg :

- Prévention et traitement des nausées et vomissements aigus induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement émétisante chez l'adulte.
- Prévention et traitement des nausées et vomissements retardés induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement à hautement émétisante chez l'adulte et l'enfant.
- Prévention et traitement des nausées et vomissements aigus et retardés induits par la radiothérapie hautement émétisante chez l'adulte.

3. ATTENTION !**a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:
Allergie à l'un des composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**Mises en garde :**

- Un bilan cardiovasculaire doit être effectué en cas de survenue

de douleurs thoraciques et de syncope, ou de troubles du rythme cardiaque.

- Prendre en compte le risque éventuel d'hypersensibilité croisée avec les autres antagonistes des récepteurs 5-HT3.
- Comprimé :
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prise de comprimé est contre indiquée chez l'enfant avant 6 ans, car elle peut entraîner une fausse route.

Précautions d'emploi :**UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :**

- En cas d'insuffisance hépatique sévère.
- L'ondansétrone pouvant favoriser un syndrome oclusif, il convient de surveiller attentivement le transit des patients en cours de traitement.
- En cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser l'ondansétrone pendant la grossesse.

Allaitements : En cas d'allaitement ou de désir d'allaitement et compte tenu du passage de l'ondansétrone dans le lait maternel, l'utilisation de ce produit est déconseillée.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?**a) POSOLOGIE USUELLE****Adulte à partir de 15 ans :**

Nausées et vomissements induits par les traitements cytotoxiques : La dose habituelle est de 8 mg administrée en IV lente 30 minutes avant la chimiothérapie ou la radiothérapie, soit en comprimé 2 heures avant la chimiothérapie moyennement émétisante ou la radiothérapie.

Dans certaines circonstances, une dose plus élevée (32 mg en IV lente sur plus de 15 minutes avant le début du traitement cytotoxique, ou 8 mg en IV lente suivis d'une perfusion de 1 mg/heure sur 24 heures, ou 8 mg en IV lente suivis de 2 injections de 8 mg en IV lente à 4 heures d'intervalle) et/ou une association à une corticothérapie pourront être utilisée d'emblée.

CLOPRAME® (Méthoclopramide)

CLOPRAME® 10 mg 40 comprimés sécables

PPV 17D30

EXP 11/2022

LOT 97037 2

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Il contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
3. Comment prendre CLOPRAME® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAME® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétiétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrenale, située près du rein (phéochromocytome).
- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux.
- vous êtes épileptique
- vous avez la maladie de Parkinson
- vous prenez de la levodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopamnergiques
- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Cloprame® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Faîtes attention avec CLOPRAME® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque.
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium.
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque.
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

Cloprame® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

- Aliments et boissons (interactions avec les Aliments et boissons)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement avec un comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Interactions avec les produits de phytothérapie

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez à être enceinte ou à consulter votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Cloprame® solution buvable peut être pris pendant la grossesse.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable passe dans le lait maternel.

- Sportifs

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des saccades anormales et une contracture générale. Avoir pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peut réduire votre capacité à conduire des véhicules et à faire du sport.

- Excipients à effet notoire

Solution buvable : - parahydroxybenzoate de méthyle et de sodium (0,336 mg/ml)

3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

- Instruction pour un bon usage

Sans objet.

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

Traitement

3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 40 mg par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 40 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

Prévention des nausées et vomissements retardés

chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 3 fois par jour.

Les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie peuvent être prévus.

3-2 Mode d'administration

- Comprimé sécable :

Cloprame® ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple solution buvable) doivent être utilisées.

- Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale ou rectale.

La seringue pour administration orale est graduée en millilitres (ml).

La dose à administrer est obtenue en tirant le plus de liquide possible dans la seringue.

L'utilisation de la seringue pour administration rectale est recommandée.

La seringue pour administration orale doit être rinçée avec de l'eau.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise.

Ne pas prendre plus de 4 comprimés sécables par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 120 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

Ne pas prendre plus de 40 mg par jour.

٢٥ ميكروغرام: حبات طرية ١ ميكروغرام: حبات طرية Un-alfa®

Titulaire de l' AMM au Maroc: POLY MEDIC
Quartier Arsalane-Rue Amyot Imville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC
UN-ALFA® 0,25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

اسعر يخص بادواء

التسمية

٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكالسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D₃، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

◆ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثيل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين بالبيوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلي أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثيل العظمي الكلوي:

الكلسنية

النزعات المرضية، الكسر، إلخ.

بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.
إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
كم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
ماولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديك فقد تعرضته للضرر.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تنتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريراً.

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديك استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

◆ الآثار الجانبية غير المرغوبية والمزعجة

كل مستحضر نشط، قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

• عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أن يطرأ خطر في فرط

٢٠١٢

FORMATION DE L'UTILISATION

nic® 250 mg
nic® 500 mg
cine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Tavanic 500mg cp pel b7
P.P.V : 205,00 DH



6 116001 080830

Attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

La notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Pour d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre

docteur. Si vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de

maladie sont identiques aux vôtres. Si vous présentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet

qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Cette notice :

Qu'est-ce que Tavanic et dans quels cas est-il utilisé ?

Les informations à connaître avant de prendre Tavanic

Comment prendre Tavanic

Les effets indésirables éventuels

Comment conserver Tavanic

Comment emballer et autres informations

QUE TAVANIC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Tavanic est une substance active qui s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée Tavanic. Elle fait partie des médicaments connus sous le nom de quinolones. Ces médicaments sont utilisés pour traiter les infections bactériennes responsables de certaines infections dans

lesquelles les bactéries responsables de certaines infections dans

si vous avez une insuffisance cardiaque,
si vous avez eu un infarctus du myocarde,
si vous êtes une femme ou une personne âgée,
si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique intitulée « Autres médicaments et Tavanic »).

Si vous êtes diabétique.

Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu par le passé.

Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

Autres médicaments et Tavanic

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic.

Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic :

- Les corticoïdes, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
- La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
- La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le kétoprofène et l'indométhacine, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- La cyclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets indésirables liés à la cyclosporine est plus élevé.
- Les médicaments ayant un effet connu sur le rythme cardiaque, c'est-à-dire

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V.: 98,50 DH

- Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
 - Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
 - Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de solution injectable dans des seringues pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

2. AVANT D'UTILISER HIBOR 3500 UI

Lire attentivement les instructions du paragraphe 3. (« Comment utiliser HIBOR 3500 UI »)

Ne pas utiliser HIBOR 3500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, ou l'héparine.
- Si vous soupçonnez ou vous présentez des antécédents de diminution des plaquettes (thrombopénie) induite par l'héparine.
- Si vous souffrez d'une maladie ou d'une situation qui présente un risque d'hémorragie, par exemple des troubles importants de la coagulation sanguine.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V.: 98,50 DH

- Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
 - Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
 - Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de solution injectable dans des seringues pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

2. AVANT D'UTILISER HIBOR 3500 UI

Lire attentivement les instructions du paragraphe 3. (« Comment utiliser HIBOR 3500 UI »)

Ne pas utiliser HIBOR 3500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, ou l'héparine.
- Si vous soupçonnez ou vous présentez des antécédents de diminution des plaquettes (thrombopénie) induite par l'héparine.
- Si vous souffrez d'une maladie ou d'une situation qui présente un risque d'hémorragie, par exemple des troubles importants de la coagulation sanguine.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V.: 98,50 DH

- Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
 - Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
 - Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de solution injectable dans des seringues pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

2. AVANT D'UTILISER HIBOR 3500 UI

Lire attentivement les instructions du paragraphe 3. (« Comment utiliser HIBOR 3500 UI »)

Ne pas utiliser HIBOR 3500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, ou l'héparine.
- Si vous soupçonnez ou vous présentez des antécédents de diminution des plaquettes (thrombopénie) induite par l'héparine.
- Si vous souffrez d'une maladie ou d'une situation qui présente un risque d'hémorragie, par exemple des troubles importants de la coagulation sanguine.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V.: 98,50 DH

- Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
 - Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
 - Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de solution injectable dans des seringues pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

2. AVANT D'UTILISER HIBOR 3500 UI

Lire attentivement les instructions du paragraphe 3. (« Comment utiliser HIBOR 3500 UI »)

Ne pas utiliser HIBOR 3500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, ou l'héparine.
- Si vous soupçonnez ou vous présentez des antécédents de diminution des plaquettes (thrombopénie) induite par l'héparine.
- Si vous souffrez d'une maladie ou d'une situation qui présente un risque d'hémorragie, par exemple des troubles importants de la coagulation sanguine.



Ordonnance

Casablanca, Le

17/02/2020

M^m Delfana Fetha

- Ura, Cré

- NFS + PP

- CRP

+

liposomie

الدكتور أموزون Mostafa
طبيب الكلية
Dr. AMOZOUN Mostafa
Néphrologue N° 091210765

DD.N = 1940

LABORATOIRE MEDICAL D'ANALYSES
Avenue du Phare Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
0522369749/54 Casablanca

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5,Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754
N° de patente : 33104766 ICE : 00168 1325 000031 INPE : 097159503

FACTURE N° : 2002240039

Casablanca le 24-02-2020
Prescripteur : Dr MOSTAFA AMOUZOUN

Mme BELGANA Fatna

Demande N° 2002240039

Date de l'examen : 24-02-2020

Correspondant : RADI

Analyses :

Récapitulatif des analyses

<i>CN</i>	<i>Analyse</i>	<i>Val</i>	<i>Clefs</i>
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
	Lipase	B150	B
0111	Créatinine	B30	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B
0370	CRP	B100	B

Total des B : 390

TOTAL DOSSIER : 550 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cent cinquante dirham s

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES
Avenue du Phare Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
0522368749/54 Casablanca

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne - Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

Date du prélèvement : 24-02-2020 à 11:57
Code patient : 2002240039

Mme BELGANA Fatna

Dossier N° : 2002240039

Prescripteur : Dr AMOUZOUN MOSTAFA



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

Hématies	3.74	M/mm3	(4.00–5.50)
Hémoglobine	11.80	g/100ml	(12.00–16.00)
Hématocrite	35.00	%	(35.00–47.00)
VGM	93.58	μ3	(83.00–95.00)
TCMH	31.55	pg	(27.00–33.00)
CCMH	33.71	g/100ml	(32.00–36.00)
 Leucocytes	 7 720	/mm3	(4 000–10 000)
Polynucléaires	6 253	/mm ³ soit	81 % (50–75)
Neutrophiles	77	/mm ³ soit	1 % (1–3)
Polynucléaires	0	/mm ³ soit	0 % (0–1)
Eosinophiles	1 081	/mm ³ soit	14 % (20–36)
Basophiles	309	/mm ³ soit	4 % (3–7)
Total		100 %	
 Plaquettes	 303 000	/mm3	(150 000–400 000)

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
Avenue du Phare Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
Tel 05 22 36 87 40 / ad Casablanca

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

2002240039 – Mme BELGANA Fatna

BIOCHIMIE SANGUINE (Hitachi 911)

Protéine C-réactive (CRP)	2.0 mg/L	(<6.0)
Lipase	48.0 U/L	(<60.0)
Urée	2.10 g/l	(0.17–0.43)
Créatinine	52.9 mg/L	(7.0–12.0)

Validé par : Dr. ABDELHAFID ZIZI

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES
MEDICALES
Avenue du Rhône Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
Tél 0522 368749/54 Casablanca