

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.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

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 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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 0044830

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 883

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BEL GUANA Fatma

Date de naissance : 1940

Adresse : Cite djemaa Bloc 38 N°5 Casa

Tél. 06.41.42.27.00

Total des frais engagés : 3296,1 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

دكتور أموزون مصطفى
Dr. AMOUZOUN Mostafa
Néphrologue
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 : Insuffisance chronique + Cardiopathie ischémique, HSA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Aste, HAS chronique + goutte

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

04 MARS 2020

ACCUSE

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
17/02/2020	CS		200,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Mehdi B. EL KACH
355, Av. Reda Guedra, Cité Diamant
Casablanca - Tél: 0522 37 07 00
17.02.20 2546,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

LABORATOIRE MEDICALES
Avenue du Phare Résidence Bourgogne
N° 5 - Rocine Extension Bourgogne
Tél: 0522 36 87 49/54 Casablanca
24/02/20 B390 550 DA

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

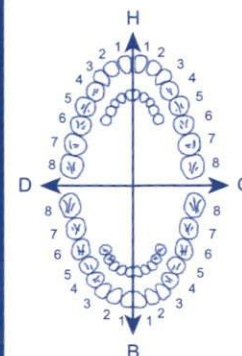
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

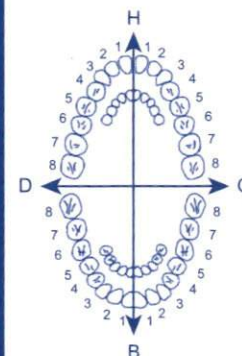
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK
Hay El Oussra Nord, Rue 76, N°66
Ain Chock - Casablanca
Tél: 212 522 52 15 15 - Fax: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

Ordonnance

Casablanca, Le

17/02/2020

M^{me} Belgama Fatna

- 7520 1) Amap 10 mg 14/1
- 3460 2) Enilin 4-m 2 x 1
- 5810 3) Can du rid 1m 1/2 x 1
- 5780 4) L1-na 10m 14/1
- 316005) plavix 75 mg en cardioprot 75 mg
14/1 après repas
- 3130 6) zyberic 200 mg 14/1
- 9260 7) Inerim 200 mg 2x x 2/1
- 35200 8) chemo 48 mg 14 x 2/1
- 1780 9) Cloprane 4 14 x 3/1

PHARMACIE BEN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Raja Guedira, Cité Diamida
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

10) in alfa 0.25 m
7460

1p → 1j / 2

11) Tavanic 500 mg
20500

1p, pdt 7jars

9850 x 4

12) Hiba 3500 v I. v/4

1 j / 1

3700 x 20

13) Fortinel 1 amp x 2 / 1

amp x 2 / 1

complément nutritionnel

2546/20

CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK
Hay El Ousta Nord, Rue 76, N°66
Tél: 212 522 52 15 15 - Fax: 212 522 87 09 09
E-mail: cmr.idaa@gmail.com

Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

دكتور أموزون مصطفى
Dr. AMOUZOUN Mostafa
Néphrologue طبييب الكلي
INP N° 091219765

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

AMEP® 5 mg, 10 mg

(Amlodipine b)

LOT 190839
EXP 05/2022
PPV 75.20DH

intégralité de cette notice avant de
vous pourriez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, de
à été personnellement prescrit. Ne le donnez
pourrait lui être nocif.
effets indésirables devient grave ou si vous remarquez
votre médecin ou à votre pharmacien.

notice :

ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il u

les sont les informations à connaître avant de prendre AMEP®

comment prendre AMEP® comprimés ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Informations supplémentaires ?

1- Qu'est ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

• AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques
• AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.
Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

a- Contre-Indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

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

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée
- Insuffisance cardiaque

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

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).
Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

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

d - Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

f - Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E005
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEO

P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion 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'UT



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 58,10 DH

7862160239

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 s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

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 CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les di

LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

10, 20

LOT : 191264

UT AV : 07/2022

PPV: 57,80DH

attentivement l'

- Si vous avez toute autre qu'un médecin ou à votre pharmacien.
- 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 PRESENTATIONS :**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 prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, 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 SPECIALES ET PRECAUTION 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 fibraté).
- 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.

de 10 ans ou plus, si vous avez besoin. La posologie 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 posologie ou votre pharmacien.

La durée du traitement :

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR ne vous aide pas, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de 10 jours de traitement, consultez votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que prescrit, consultez votre médecin.

Instructions en cas d'oubli :

Si vous avez oublié de prendre un comprimé de LD-NOR, prenez-le dès que vous vous en souvenez. Ne prenez pas de dose double.

Risque de syndrome de pré-éclampsie :

Si vous avez d'autres symptômes de pré-éclampsie, consultez votre médecin. Si vous avez d'autres symptômes de pré-éclampsie, consultez votre médecin.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR peut provoquer des effets secondaires. Les effets secondaires les plus fréquents sont :

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 100.

• Réaction allergique sévère (gonflement de la gorge, difficulté à respirer, éruption cutanée, etc.)

• Pathologie sévère avec gonflement et douleur des mains ou la plante des pieds

• Faiblesse musculaire, fièvre, pouvant être causée par des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 1000.

• La présence inattendue de sang dans les urines.

• Autres effets indésirables graves.

Effets indésirables fréquents :

• Inflammation des cavités nasales

• Réaction allergique.

• Augmentation du taux de sucre (glycémie) augmentée

• Maux de tête

• Nausée, constipation, douleurs articulaires, etc.

• Résultat d'analyse de sang anormal

Effets indésirables peu fréquents :

• Anorexie (perte d'appétit), vous devez continuer à prendre le médicament.

• Cauchemars, insomnie, sensations vertigineuses, sensibilité à la douleur et à la chaleur.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1.
Ain sebaa Casablanca

Plavix 75 mg cp pel b 28
P.P.V. : 316,00 DH



INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix[®] 75 mg
SANOFI
s pelliculés

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

la notice, vous pourriez avoir besoin de la relire, et toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Le 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, 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. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'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 ses 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'agrégent 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 athérothrombotiques (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 artériopathie des membres inférieurs, ou

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

Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites taches d'épines rouges, accompagnée ou non de fatigue extrême inexpliquée, 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 que d'habitude. Ceci 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 devez 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 pourriez 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 votre risque de saignement tels que :
 - o des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - o un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'arthrite ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - o la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - o un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
 - o de l'oméprazole ou de l'esoméprazole pour des maux d'estomac,
 - o du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, 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 répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du pliciclé, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor 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.

ALLC

LOT 192466
EXP 10 2023
PPV 31.30



- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- 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.

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.

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.

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

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

• 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, ethnies 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 (inhibi-
teurs de l'enzyme de
diurétiques (pour élimi-
ner l'excès de liquide)
- Médicaments utilisés
warfarine
- Tout autre médicament

Veillez avertir votre
médecin si vous avez ré-
cemment pris tout mé-
dicament, sans ordonnance, y compris les
Grossesse et allaitement
Si vous êtes enceinte
ou envisagez d'être
planifiez une grossesse
avant de prendre ce mé-
dicament. L'utilisation de ce mé-
dicament pendant la grossesse
peut nuire au fœtus.
En raison du passage
dans le lait maternel, le
conseillé de ne pas pro-
digier l'allaitement.

Dans de rares cas, la
ments, des vertiges,
conduisez pas ou n'utili

Si votre médecin vous
contactez votre médecin.
L'utilisation de ce médicament
intolérance au galactose
malabsorption du glucose

Veillez à toujours prendre
de votre médecin ou pharmacien
doute.

repas.
Posologie
La posologie recommandée est unique.

Les posologies recommandées
Vous commencerez généralement
par 1 comprimé par jour, en fonction
de votre cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou
médecin pourra vous pr
les prises du médicament

Utilisation chez les enfants

Mode et voie d'admin
Voie orale.

Les comprimés sont à
repas.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC
22 rue Zoubair Brou al ouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
840150MP/21NRQ P.P.V. 92,60 DH
6 118001 020591

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

- 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'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à :

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC
22 rue Zoubair Brou al ouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
840150MP/21NRQ P.P.V. 92,60 DH
6 118001 020591

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

- 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'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à :

CHEMOS

LOT: 0907513 EXP: 11/22
PPV: 357DH00

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

CHEMOSET®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Chemaset 2 mg/ml.

Par ampoule de 4 ml

Ondansétron (DCI) 8 mg
Excipients : Acide citrique monohydraté, citrate de sodium, chlorure de sodium, eau pour préparation injectable.

Chemaset 8 mg.

Par comprimé

Ondansétron (DCI) 8 mg
Excipients : Noyau : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray 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 SÉROTONINE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Chemaset 8 mg/4 ml :

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

- Prévention des nausées et vomissements aigus induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement à hautement émettante chez l'enfant.

- Traitement des nausées et vomissements postopératoires chez l'adulte et chez l'enfant.

Chemaset 8 mg :

- Prévention et traitement des nausées et vomissements aigus induits par la chimiothérapie cytotoxique moyennement émettante chez l'adulte.

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

- Prévention et traitement des nausées et vomissements aigus et retardés induits par la radiothérapie hautement émettante 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 PRECAUTIONS 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 PRECAUTION :

- En cas d'insuffisance hépatique sévère.

- L'ondansétron pouvant favoriser un syndrome occlusif, 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 MÉDICAMENTEUSES

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.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

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

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À 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 émettante 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.

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLY MEDIC
Quartier Arsalane-Rue Amyot Inville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC

UN-ALFA® 0,25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



PPV : 74 DH 60

العريضا بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكالسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن

القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين

باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.

• المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

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 لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

• عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط

الكالسيوم

FORMATION DE L'UTILIS/

ic® 250 mg
ic® 500 mg
cine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat, R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca
Tavanic 600mg, cp pel b7
P.P.V : 205,00 DH


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

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

ent vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas
personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de
e sont identiques aux vôtres.
entez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre
à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet
qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

cette notice :

le Tavanic et dans quels cas est-il utilisé ?
les informations à connaître avant de prendre Tavanic
prendre Tavanic
es effets indésirables éventuels
onservier Tavanic
l'emballage et autres informations

QUE TAVANIC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

t s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée
celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom
et appartient plus précisément à la famille des quinolones.
uisant 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).

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'indométacine, car le risque de convulsions est plus élevé
en cas de prise en association avec Tavanic.
- La ciclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets
indésirables liés à la ciclosporine est plus élevé.
- Les médicaments ayant un effet connu sur le rythme cardiaque, c'est-à-

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 quelqu'un d'autre, même si ses symptômes sont 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 bemiparine 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 bemiparine 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 MÉDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2, 10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bemiparine 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 bemiparine 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.

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 quelqu'un d'autre, même si ses symptômes sont 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 bemiparine 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 bemiparine 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 MÉDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2, 10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bemiparine 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 bemiparine 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.

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 quelqu'un d'autre, même si ses symptômes sont identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bemiparine 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 bemiparine 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 MÉDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bemiparine 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 bemiparine 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°:
EXP:
P.P.V:

19205A
06 2021
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 quelqu'un d'autre, même si ses symptômes sont identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bemiparine 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 bemiparine 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 MÉDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2, 10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bemiparine 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 bemiparine 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 Belgano Fatma

- Urea, Créa

- NFS + PP

- CRP

- Hypotension

LABORATOIRE ZIZI ANALYSES
MEDICALES KENZ
Avenue du Phare Residence Bourgoine
N° 5 - Racine Extension Bourgoine
Tél : 05 22 26 87 49/54 Casablanca

المستشار أمبارك مصطفى
Dr. AMOUZOUN Mostafa
طبيب الكلى
Néphrologue
INP N° 091210765

D.D.N = 1940

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

CN	Analyse	Val	Clefs
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 MEDICALES
Avenue du Phare Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
Tél : 0522 368749/54 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/mm ³	(4.00-5.50)
Hémoglobine	11.80	g/100ml	(12.00-16.00)
Hématocrite	35.00	%	(35.00-47.00)
VGM	93.58	μ ³	(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			
Polynucléaires	77 /mm ³ soit	1 %	(1-3)
Eosinophiles			
Polynucléaires	0 /mm ³ soit	0 %	(0-1)
Basophiles			
Lymphocytes	1 081 /mm ³ soit	14 %	(20-36)
Monocytes	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 49 / 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

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 Phare Résidence KENZ
N° 5 - Racine Extension Bourgogne
Tel 0522 368749/54 Casablanca