

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

itions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

ND: 29833
 Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 34.29

Société : R A . M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BONBIALAT M'BARKA EP KASSEDF

Date de naissance : 1932

Adresse : Hay Hassan Bloc Raji 528 N° 951 Casab

Tél. : 06 64 25 71 33

Total des frais engagés : 637, 20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casab

Le : 19/06/2020

Signature de l'adhérent(e) : 

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
11/02/2020	Consultation	300	300	Dr. Najib A. CARDIOLOGUE RYTHMOLOGUE Conseil Ex. Radi. Rachid - Casa - GSM : 06 61 24 30 06
			80	

EXECUTION DES ORDONNANCES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 canalaires, ainsi que le bilan

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC



Cardiologie Val d'Anfa

URGENCES
24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous

Gsm : 0661 24 30 06

Casablanca, le 16/06/2009

Mr (Mme)

A: BONRIALI, Alberto V^o Kastri

2 mrs

T 2 mrs

33,50

Enfend m. (V) x 2 x 3

20,00

Sin him m. (S) 18,00

337,20

208,00

3/4 cp

Corona 5/5 mrs

70,00 mrs

210 m. anhleis
53,00 = corona

Rehvel : 18

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'Anfa) - Casa
Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments :

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle c/

Si vous avez dû perdre ce médicament ou à votre

• Ce médicament n/

à d'autres personnes leur maladie sont l/

• Si l'un des effets

effet indésirable médicament ou à voi



1. Que contient ce médicament ?

2. Qu'est-ce que SINTROM ?

3. Quelles sont les informa

4. mg, comprimé ?

6. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• **Indications thérapeutiques :**

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• phlébite (caillot dans une veine),

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladie cardiaque connue : certains troubles du rythme cardiaque (tels que l'insuffisance atriale), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en cas d'une héparine (autre médicament anticoagulant). **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?**

• **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**

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

• **Contre-indication :**

• **Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspérine à fortes doses,

- le miométopazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre pharmacien et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

• En cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspérule ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans effet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Interactions avec les médicaments :

• Utilisation de Sintrom avec d'autres médicaments : Il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Interactions avec l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

• Utilisation de Sintrom : L'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : L'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase (l'enzyme qui décompose le lactose) ou une malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Prenez toujours strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui gère votre traitement et jamais par vous-même.

Mode et/ou voie(s) d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, la prise des résultats de l'INR doit être effectuée par votre médecin.

Durée du traitement médicamenteux.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut s'accompagner d'un état malaise, de nausées et de vomissements.

• l'apport d'un sucre dans l'heure (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg, comprimé, il ne faut jamais prendre deux doses dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments :

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle c/

Si vous avez dû perdre ce médicament ou à votre

• Ce médicament n/

à d'autres personnes leur maladie sont l/

• Si l'un des effets

effet indésirable médicament ou à voi



1. Que contient ce médicament ?

2. Qu'est-ce que SINTROM ?

3. Quelles sont les informa

4. mg, comprimé ?

6. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• **Indications thérapeutiques :**

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• phlébite (caillot dans une veine),

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladie cardiaque connue : certains troubles du rythme cardiaque (tels que l'insuffisance atriale), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en cas d'une héparine (autre médicament anticoagulant). **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?**

• **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**

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

• **Conseils et précautions :**

• **Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspérine à fortes doses,

- le miométopazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre pharmacien et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

• En cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspérule ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans effet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Interactions avec les médicaments :

En particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

• **Anticoagulants oraux :** D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : L'INN n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase (l'enzyme qui décompose le lactose) ou une malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• **Instruction pour un bon usage.**

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Prenez toujours strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui gère votre traitement et jamais par vous-même.

Mode et/ou voie(s) d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, prendre l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement médicamenteux.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut s'accompagner d'un état de choc (réfèrez à la rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg, comprimé, il ne faut jamais prendre de deux doses ensemble dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

2
comprimé sécable

IDENTIFICATION DU COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeine hémisulfate
(Quantité correspondant à
Excipients : gélatine, acide
.....



400,00 mg
20,00 mg
15,62 mg
povidone, pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE
ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



رولاكسول® 500 ملغ/2 ملغ

بِار اسیتامول / ائیوکولشیکوزید

أقاصي

يُخضع هذا الدُّوَالَةُ مُراقبةً إضافيةً ستمكنُ من التعرُّف بسرعةً على المرتبطة بالسلامة. يمكنُ المُساهِمة فيها بالإلَيَّاغُ عن أيِّ تأثيرٍ ظُنُونِيٍّ ينطَلُقُ من إنتِهَا.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيه؟
يوصف هذا الدواء في علاج تكميلي للتقلصات العضلية المؤلمة
البالغين والراهقين ابتداء من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟
لا تتناول أبداً رولاكسول في الحالات التالية: * إذا كانت لديك
و/أو باراسيتوول أو أحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في
أو قد تصبح حاملاً أو تعتقدين أنك حاملاً * إذا كنت من النساء
ستتميلين وسيلة لمنع الحمل. * إذا كنت ترضعين * قصور كيد
الكبد. * لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.
يجب الانتهاء عند انتظام رولاكسون.
احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بمحظة في حالة سوابق
يطلب ظهور نوبة اختلاجية توقيف العلاج.
بعد جرعة مفترضة أو تناول جرعة قد مرتفعة عن طريق الـ
الغور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى. تأكيد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول. بما في ذلك إذا كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية المقصود بها (انظر فقرة "الجرعات").

تحذيرات خاصة: في حالة الإسهال، أخير الطبيب الذي قد يعيد ضبط الجرعات.

في حالة عدم اعتماده، عيّان، في، أخيراً الطيب

احتضر تماماً جرارات و مدة العلاج الموصوفة في الفقرة ٣ بحسب عدم اصحاب هذه الداء بجزئيته الأولى (أي ٨ افراد من ولاكوسول) ولم تتجاوز ٧ أيام، وذلك لأن الماء المكونة في جسمك عندما تتناول ثيوكشينوكسيبيوت يجرعات متقطعة قد تختلف في إصاباتك في بعض الحالات، فمثلاً في إصابة العضلات (أعذن) غير قادر على تحمل دراسات لدى المختبر لدى الإنسان، يعيّر هذا النوع من الإصابات الخلوية عامل العيوب والدراسات في المختبر لدى الإنسان، يعيّر هذا النوع من الإصابات الخلوية عامل

SINTRON 4mg. Comprimé, Boîte de 10.

Acéno

اسينترون كومپريمو

Pour les médicaments
veuillez lire attentivement
ce médicament car

- Gardez cette notice
- Si vous avez des doutes sur ce médicament ou à vos
- Ce médicament a d'autres personnes leur maladie son
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous

1. Que contient cette notice ?

2. Qu'est-ce que SINTRON ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTRON 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTRON 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTRON 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTRON 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• phlébite (caillot dans une veine),

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que l'arrhythmie auriculaire), anomalies ou pathologies des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, maladie de l'artère coronarienne.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTRON 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre indications :

• Non recommandé SINTRON 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,

- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

- les AINS (pyrazolones : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires) ;

• En cas d'association avec le milperil (plante utilisée en phytothérapie).

• Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SINTRON 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

• En cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolones),

- le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

• En cas de traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

t de prendre ce
s pour vous.
re.
nations à votre

le donnez pas
les signes de
remarquez un
ez-en à votre

est-il utilisé ?

Informations à connaître avant de prendre SINTRON 4 mg, comprimé

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTRON 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• phlébite (caillot dans une veine),

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que l'arrhythmie auriculaire), anomalies ou pathologies des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, maladie de l'artère coronarienne.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTRON 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre indications :

• Non recommandé SINTRON 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,

- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

- les AINS (pyrazolones : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires) ;

• En cas d'association avec le milperil (plante utilisée en phytothérapie).

• Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SINTRON 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

• En cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolones),

- le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

• En cas de traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par SINTRON, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de SINTRON sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

Spécificités :

• Utilisez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entrainer des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTRON n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTRON 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode d'emploi voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A lire indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celle qui est à votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration :

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse voir celle qui a été prise après les résultats de l'INR.

Respectez toutes les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement :

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTRON 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• INR supérieur à 3,5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre SINTRON 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise manquée peut être oubliée ou oubliée avec « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre SINTRON sans que votre

Profenid® 50 mg

Kétoprofène

Gélules

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, de-
à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le de-
de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

2
Profenid® 50 mg
24 Gélules



onofi aventis

re médecin ou

e, même en cas

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

PROFENID® 50 mg, gélule.

b) Composition :

Kétoprofène 50 mg.

Excipients : lactose, stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune (E 172), dioxyde de titane (E 171), gélatine, pour une gélule.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Gélule. Boîte de 24.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS

(M : Muscle et Squelette).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène.

Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères.

- en traitement de courte durée de :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

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

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,

Id : 16062020

Bourialat, Mbarka

Indéfini --- (--) Indéfini

Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

Méd. :

Technicien :

Commentaires :

16/06/2020 10:04:42

FC: 84 bpm

PR: --- ms

QRS: 88 ms

QT/QTcH: 368/410 ms

QTcB: 435 ms

QTcF: 412 ms

R₅₋₆/S_{v1} : 1.57/0.75 mV

Sok-Lyon : 2.32 mV

Axe: ---/48/44 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. Nabil GARTI
Cardiologue
19 Bd M. Khatib
75007 Paris
Tél: 01 42 36 80 00

