

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Diagnostic 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

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



38782

Déclaration de Maladie : N° P19-0015635

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5650 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL AGUAD ALI Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 11 96 65 52 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



04 SEP. 2020

ACCUEIL

Date de consultation : 26/06/2020

Nom et prénom du malade : AGUAD Fatima Age: 49 Ans

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

Nature de la maladie : Neuralgies Cervico-brachiales

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Paleur

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

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

Fait à : Le : 26/06/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/06/2020	C		1202R	
10/08/20			G	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HAYESSALAM Lot Hay Essalam 26 Derg 2 - SADOUM Micham SADOUN Micham Tél: 05.30.05.88114	26/06/2020	2370
PHARMACIE HAYESSALAM Lot Hay Essalam 26 Derg 2 - SADOUM Micham SADOUN Micham Tél: 05.30.05.88114	10/08/2020	30570

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laborantin ou du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	10/08/2020	B, B42	255,00R

AUXILIAIRES MEDICAUX

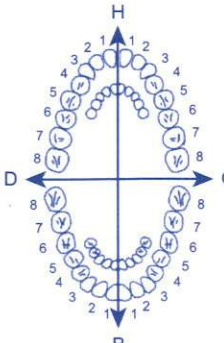
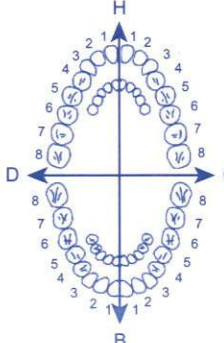
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. Chouaikh AFAF
Médecine Générale

107, Lot El Wahda II - 1er Etage
Deroua - Tél.: 05 22 53 20 70

الدكتورة الشويخ عفاف
الطب العام

107، تجزئة الوحدة II، الطابق الأول
الدروة، الهاتف : 05 22 53 20 70

Deroua, le 10/08/20 في، الدروة،

N° Fatima ELAouad

40^{mg} x 6

1 - Tandyfer 80

40^{mg} x 3 x 3m ois

2 - vitamine D3 BON

1 dose 1m ois x 3m ois

PHARMACIE HAY ESSALAM

Lot Hay Essalam 26
Deroua - DERRECHID

SABOUNI Hicham
Tél : 05.30.05.30.14

INLE = 06 20 69 17 4

CHOUAIKH AFAF
Médecine Générale
Lot. El Wahda II 107 1er Etage
Deroua. Tél : 0522 53 20 70

DR. Chouaikh AFAF
Médecine Générale

107, Lot El Wahda II - 1er Etage
Deroua - Tél.: 05 22 53 20 70

الدكتورة الشويخ عفاف
الطب العام

107, تجزئة الوحدة II, الطابق الأول
الدروة, الهاتف : 05 22 53 20 70

الدروة, في 26-06-2020, Deroua, le

Aouad Fatima

288⁰⁰ x 2

1 -

Vitanerri L Fort



x Amois

1p x 2y

69,90

2 -

Neloxam 15



148,00

1p

1j

3 -

For

20 (Rst/28)

1p

6 sin

Apr. Rep.



237,00

PHARMACIE HAYESSALAM
Lot Hay Essalam 26
Deroua - Tél : 05.30.05.30.14
SABOUH MICHEM

CHOUAIX AFAF
Médecin Générale
Lot. El Wahda II - 1er Etage
Deroua - Tél : 05 22 53 20 70

NE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

PRECAUTION
EN CAS DE
DEMANDER L'
VOTRE PHARMACIEN

INTERACTION
AUTRES INTERACTIONS
AFIN D'ÉVITER
ENTRE PLUSIEURS

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre

ZENITH Pharma

AMM N°17/16 DMP/21/NNPR : les suivantes :



6 113001 272228

PPV : 20,90 DH

nt un lait enrichi en
it 100 000 UI) tous les

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

NE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DECISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

PRECAUTION
EN CAS DE
DEMANDER L'
VOTRE PHARMACIEN

INTERACTION

AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER

ENTRE PLUSIEURS

SIGNALER SYSTEMATIQU

TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU

A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre

ZENITH Pharma

AMM N°17/16 DMP/21/NNPR : les suivantes :



6 113001 272228
PPV : 20,90 DH

nt un lait enrichi en
it 100 000 UI) tous les

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

NE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DECISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

PRECAUTION
EN CAS DE
DEMANDER L'
VOTRE PHARMACIEN

INTERACTION
AUTRES INTERACTIONS
AFIN D'EVITER
ENTRE PLUSIEURS

SIGNALER SYSTEMATIQU
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU
A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre

ZENITH Pharma

AMM N°17/16 DMP/21/NNPR : les suivantes :



6 113001 272228
PPV : 20,90 DH

nt un lait enrichi en
it 100 000 UI) tous les

*Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.*

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

Si vous (ou votre enfant) prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour traiter un manque de fer :

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : la dose habituelle est de 80 mg par jour (soit 1 comprimé par jour).
- Chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adulte : la dose habituelle est de 80 à 160 mg par jour (soit 1 à 2 comprimés par jour).

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg pour éviter un manque de fer.

- Chez la femme enceinte : la dose habituelle est de 80 mg (soit 1 comprimé) tous les jours ou tous les 2 jours pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (à partir du 4^{ème} mois de grossesse).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau. Ne pas sucer, mâcher ou garder le comprimé dans la bouche.

A prendre avec un verre d'eau de préférence avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

Durée du traitement

Respecter impérativement la durée du traitement prescrite.

Si vous avez pris plus de TARDYFERON que vous n'auriez dû :

Vous pouvez ressentir les effets suivants en cas d'ingestion d'une quantité importante de fer :

Des irritations intenses gastro-intestinales, des nausées, des vomissements, des diarrhées souvent sanglantes pouvant s'accompagner d'une chute de la tension artérielle, d'un mauvais fonctionnement de votre rein et de votre foie, pouvant entraîner des convulsions.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets suivants, classés par ordre décroissant de fréquence, peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- constipation, • diarrhée, • distension abdominale, • douleur abdominale, • décoloration des selles, • nausée.

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- gonflement de la gorge (œdème laryngé), • selles anormales, • malaise et douleur dans la région supérieure de l'abdomen (dyspepsie), • vomissement, • inflammation aiguë de l'estomac (gastrite), • démangeaison (prurit), • éruption rouge de la peau (rash érythémateux).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) (les effets indésirables ci-dessous ayant été rapportés depuis la commercialisation)

- réaction allergique (réaction d'hypersensibilité), • éruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire), • altération de la couleur dentaire (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • ulcération buccale (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • colorations de la paroi du tube gastro-intestinal.

Les patients âgés et les patients présentant des troubles de la déglutition peuvent également être sujets à des ulcérations de la gorge, de l'œsophage (le tube raccordant votre bouche à votre

estomac) ou des bronches (les des poumons) si le comprimé passe par la route, vous un médecin ou le service d'urgence un traitement adapté.

D'après des données publiées de colorations de la paroi du tube âgés souffrant d'une insuffisance augmentation de la tension qui ces maladies et de l'alimentation.

Déclaration de

Si vous ressentez un effet indésirable ou un effet indésirable en signalant davantage

5. COMA

comprimé pelliculé

Tenir ce médicament hors de la vue

N'utilisez pas ce médicament après la date mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Fer 80,000 mg
Sous forme de sulfate ferreux desséché 247.25 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Maltodextrine, cellulose microcristalline, citrate de triéthyle, talc, copolymère d'ammoniométhacrylate de type A (EUDRAGIT RL 30D) et de type B (EUDRAGIT RS 30D), dibéhenate de glycérol, dioxyde de titane (E171), sepiFilm LP010*, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), citrate de triéthyle.

*Composition du sepiFilm LP010 : hypromellose, cellulose microcristalline, acide stéarique.

Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

Rue du Lycée - 45500 Gien - France

Distributeur

COOPER Pharma

41, rue Mohamed Diouri - 20110 Casablanca

Sous licence des laboratoires PIERRE FABRE Médicament France.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Mai 2017.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France).

Si vous (ou votre enfant) prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour traiter un manque de fer :

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : la dose habituelle est de 80 mg par jour (soit 1 comprimé par jour).
- Chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adulte : la dose habituelle est de 80 à 160 mg par jour (soit 1 à 2 comprimés par jour).

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg pour éviter un manque de fer.

- Chez la femme enceinte : la dose habituelle est de 80 mg (soit 1 comprimé) tous les jours ou tous les 2 jours pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (à partir du 4^{ème} mois de grossesse).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau. Ne pas sucer, mâcher ou garder le comprimé dans la bouche.

A prendre avec un verre d'eau de préférence avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

Durée du traitement

Respecter impérativement la durée du traitement prescrite.

Si vous avez pris plus de TARDYFERON que vous n'auriez dû :

Vous pouvez ressentir les effets suivants en cas d'ingestion d'une quantité importante de fer :

Des irritations intenses gastro-intestinales, des nausées, des vomissements, des diarrhées souvent sanglantes pouvant s'accompagner d'une chute de la tension artérielle, d'un mauvais fonctionnement de votre rein et de votre foie, pouvant entraîner des convulsions.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets suivants, classés par ordre décroissant de fréquence, peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- constipation, • diarrhée, • distension abdominale, • douleur abdominale, • décoloration des selles, • nausée.

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- gonflement de la gorge (œdème laryngé), • selles anormales, • malaise et douleur dans la région supérieure de l'abdomen (dyspepsie), • vomissement, • inflammation aiguë de l'estomac (gastrite), • démangeaison (prurit), • éruption rouge de la peau (rash érythémateux).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) (les effets indésirables ci-dessous ayant été rapportés depuis la commercialisation)

- réaction allergique (réaction d'hypersensibilité), • éruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire), • altération de la couleur dentaire (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • ulcération buccale (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • colorations de la paroi du tube gastro-intestinal.

Les patients âgés et les patients présentant des troubles de la déglutition peuvent également être sujets à des ulcérations de la gorge, de l'œsophage (le tube raccordant votre bouche à votre

estomac) ou des bronches (les des poumons) si le comprimé passe par la route, vous un médecin ou le service d'urgence un traitement adapté.

D'après des données publiées de colorations de la paroi du tube âgés souffrant d'une insuffisance augmentation de la tension qui ces maladies et de l'alimentation.

Déclaration de

Si vous ressentez un effet indésirable ou un effet indésirable, en signalant davantage

5. COMPOSITION

comprimé pelliculé

Tenir ce médicament hors de la vue

N'utilisez pas ce médicament après la date mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Que contient TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Fer 80,000 mg
Sous forme de sulfate ferreux desséché 247.25 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Maltodextrine, cellulose microcristalline, citrate de triéthyle, talc, copolymère d'ammoniométhacrylate de type A (EUDRAGIT RL 30D) et de type B (EUDRAGIT RS 30D), dibéhenate de glycérol, dioxyde de titane (E171), sepfilm LP010*, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), citrate de triéthyle.

*Composition du sepfilm LP010 : hypromellose, cellulose microcristalline, acide stéarique.

Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

Rue du Lycée - 45500 Gien - France

Distributeur

COOPER Pharma

41, rue Mohamed Diouri - 20110 Casablanca

Sous licence des laboratoires PIERRE FABRE Médicament France.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Mai 2017.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France).

Si vous (ou votre enfant) prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour traiter un manque de fer :

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : la dose habituelle est de 80 mg par jour (soit 1 comprimé par jour).
- Chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adulte : la dose habituelle est de 80 à 160 mg par jour (soit 1 à 2 comprimés par jour).

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg pour éviter un manque de fer.

- Chez la femme enceinte : la dose habituelle est de 80 mg (soit 1 comprimé) tous les jours ou tous les 2 jours pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (à partir du 4^{ème} mois de grossesse).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau. Ne pas sucer, mâcher ou garder le comprimé dans la bouche.

A prendre avec un verre d'eau de préférence avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

Durée du traitement

Respecter impérativement la durée du traitement prescrite.

Si vous avez pris plus de TARDYFERON que vous n'auriez dû :

Vous pouvez ressentir les effets suivants en cas d'ingestion d'une quantité importante de fer :

Des irritations intenses gastro-intestinales, des nausées, des vomissements, des diarrhées souvent sanglantes pouvant s'accompagner d'une chute de la tension artérielle, d'un mauvais fonctionnement de votre rein et de votre foie, pouvant entraîner des convulsions.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets suivants, classés par ordre décroissant de fréquence, peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- constipation, • diarrhée, • distension abdominale, • douleur abdominale, • décoloration des selles, • nausée.

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- gonflement de la gorge (œdème laryngé), • selles anormales, • malaise et douleur dans la région supérieure de l'abdomen (dyspepsie), • vomissement, • inflammation aiguë de l'estomac (gastrite), • démangeaison (prurit), • éruption rouge de la peau (rash érythémateux).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) (les effets indésirables ci-dessous ayant été rapportés depuis la commercialisation)

- réaction allergique (réaction d'hypersensibilité), • éruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire), • altération de la couleur dentaire (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • ulcération buccale (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • colorations de la paroi du tube gastro-intestinal.

Les patients âgés et les patients présentant des troubles de la déglutition peuvent également être sujets à des ulcérations de la gorge, de l'œsophage (le tube raccordant votre bouche à votre

estomac) ou des bronches (les des poumons) si le comprimé passe par la route, vous un médecin ou le service d'urgence un traitement adapté.

D'après des données publiées de colorations de la paroi du tube âgés souffrant d'une insuffisance augmentation de la tension qui ces maladies et de l'alimentation.

Déclaration de

Si vous ressentez un effet indésirable ou un effet indésirable, en signalant davantage

5. COMPOSITION

comprimé pelliculé

Tenir ce médicament hors de la vue

N'utilisez pas ce médicament après la date mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Fer 80,000 mg
Sous forme de sulfate ferreux desséché 247.25 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Maltodextrine, cellulose microcristalline, citrate de triéthyle, talc, copolymère d'ammoniométhacrylate de type A (EUDRAGIT RL 30D) et de type B (EUDRAGIT RS 30D), dibéhenate de glycérol, dioxyde de titane (E171), sepiFilm LP010*, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), citrate de triéthyle.

*Composition du sepiFilm LP010 : hypromellose, cellulose microcristalline, acide stéarique.

Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

Rue du Lycée - 45500 Gien - France

Distributeur

COOPER Pharma

41, rue Mohamed Diouri - 20110 Casablanca

Sous licence des laboratoires PIERRE FABRE Médicament France.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Mai 2017.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France).

Si vous (ou votre enfant) prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour traiter un manque de fer :

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : la dose habituelle est de 80 mg par jour (soit 1 comprimé par jour).
- Chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adulte : la dose habituelle est de 80 à 160 mg par jour (soit 1 à 2 comprimés par jour).

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg pour éviter un manque de fer.

- Chez la femme enceinte : la dose habituelle est de 80 mg (soit 1 comprimé) tous les jours ou tous les 2 jours pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (à partir du 4^{ème} mois de grossesse).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau. Ne pas sucer, mâcher ou garder le comprimé dans la bouche.

A prendre avec un verre d'eau de préférence avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

Durée du traitement

Respecter impérativement la durée du traitement prescrite.

Si vous avez pris plus de TARDYFERON que vous n'auriez dû :

Vous pouvez ressentir les effets suivants en cas d'ingestion d'une quantité importante de fer :

Des irritations intenses gastro-intestinales, des nausées, des vomissements, des diarrhées souvent sanglantes pouvant s'accompagner d'une chute de la tension artérielle, d'un mauvais fonctionnement de votre rein et de votre foie, pouvant entraîner des convulsions.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets suivants, classés par ordre décroissant de fréquence, peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- constipation, • diarrhée, • distension abdominale, • douleur abdominale, • décoloration des selles, • nausée.

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- gonflement de la gorge (œdème laryngé), • selles anormales, • malaise et douleur dans la région supérieure de l'abdomen (dyspepsie), • vomissement, • inflammation aiguë de l'estomac (gastrite), • démangeaison (prurit), • éruption rouge de la peau (rash érythémateux).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) (les effets indésirables ci-dessous ayant été rapportés depuis la commercialisation)

- réaction allergique (réaction d'hypersensibilité), • éruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire), • altération de la couleur dentaire (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • ulcération buccale (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • colorations de la paroi du tube gastro-intestinal.

Les patients âgés et les patients présentant des troubles de la déglutition peuvent également être sujets à des ulcérations de la gorge, de l'œsophage (le tube raccordant votre bouche à votre

estomac) ou des bronches (les des poumons) si le comprimé passe par la route, vous un médecin ou le service d'urgence un traitement adapté.

D'après des données publiées de colorations de la paroi du tube âgés souffrant d'une insuffisance augmentation de la tension qui ces maladies et de l'alimentation.

Déclaration de

Si vous ressentez un effet indésirable ou un effet indésirable, en signalant davantage

5. COMA

comprimé pelliculé

Tenir ce médicament hors de la vue

N'utilisez pas ce médicament après la date mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Fer 80,000 mg
Sous forme de sulfate ferreux desséché 247.25 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Maltodextrine, cellulose microcristalline, citrate de triéthyle, talc, copolymère d'ammoniométhacrylate de type A (EUDRAGIT RL 30D) et de type B (EUDRAGIT RS 30D), dibéhenate de glycérol, dioxyde de titane (E171), sepiFilm LP010*, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), citrate de triéthyle.

*Composition du sepiFilm LP010 : hypromellose, cellulose microcristalline, acide stéarique.

Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

Rue du Lycée - 45500 Gien - France

Distributeur

COOPER Pharma

41, rue Mohamed Diouri - 20110 Casablanca

Sous licence des laboratoires PIERRE FABRE Médicament France.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Mai 2017.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France).

Si vous (ou votre enfant) prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour traiter un manque de fer :

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : la dose habituelle est de 80 mg par jour (soit 1 comprimé par jour).
- Chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adulte : la dose habituelle est de 80 à 160 mg par jour (soit 1 à 2 comprimés par jour).

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg pour éviter un manque de fer.

- Chez la femme enceinte : la dose habituelle est de 80 mg (soit 1 comprimé) tous les jours ou tous les 2 jours pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (à partir du 4^{ème} mois de grossesse).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau. Ne pas sucer, mâcher ou garder le comprimé dans la bouche.

A prendre avec un verre d'eau de préférence avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

Durée du traitement

Respecter impérativement la durée du traitement prescrite.

Si vous avez pris plus de TARDYFERON que vous n'auriez dû :

Vous pouvez ressentir les effets suivants en cas d'ingestion d'une quantité importante de fer :

Des irritations intenses gastro-intestinales, des nausées, des vomissements, des diarrhées souvent sanglantes pouvant s'accompagner d'une chute de la tension artérielle, d'un mauvais fonctionnement de votre rein et de votre foie, pouvant entraîner des convulsions.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets suivants, classés par ordre décroissant de fréquence, peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- constipation, • diarrhée, • distension abdominale, • douleur abdominale, • décoloration des selles, • nausée.

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- gonflement de la gorge (œdème laryngé), • selles anormales, • malaise et douleur dans la région supérieure de l'abdomen (dyspepsie), • vomissement, • inflammation aiguë de l'estomac (gastrite), • démangeaison (prurit), • éruption rouge de la peau (rash érythémateux).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) (les effets indésirables ci-dessous ayant été rapportés depuis la commercialisation)

- réaction allergique (réaction d'hypersensibilité), • éruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire), • altération de la couleur dentaire (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • ulcération buccale (en cas d'usage incorrect quand les comprimés sont mâchés, sucés ou gardés dans la bouche), • colorations de la paroi du tube gastro-intestinal.

Les patients âgés et les patients présentant des troubles de la déglutition peuvent également être sujets à des ulcérations de la gorge, de l'œsophage (le tube raccordant votre bouche à votre

estomac) ou des bronches (les des poumons) si le comprimé passe par la route, vous un médecin ou le service d'urgence un traitement adapté.

D'après des données publiées de colorations de la paroi du tube âgés souffrant d'une insuffisance augmentation de la tension qui ces maladies et de l'alimentation.

Déclaration de

Si vous ressentez un effet indésirable, vous pouvez signaler cela à votre médecin ou à votre pharmacien. En signalant davantage

5. COMPOSITION

comprimé pelliculé

Tenir ce médicament hors de la vue

N'utilisez pas ce médicament après la date mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Fer 80,000 mg
Sous forme de sulfate ferreux desséché 247.25 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Maltodextrine, cellulose microcristalline, citrate de triéthyle, talc, copolymère d'ammoniométhacrylate de type A (EUDRAGIT RL 30D) et de type B (EUDRAGIT RS 30D), dibéhenate de glycérol, dioxyde de titane (E171), sepfilm LP010*, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), citrate de triéthyle.

*Composition du sepfilm LP010 : hypromellose, cellulose microcristalline, acide stéarique.

Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

Rue du Lycée - 45500 Gien - France

Distributeur

COOPER Pharma

41, rue Mohamed Diouri - 20110 Casablanca

Sous licence des laboratoires PIERRE FABRE Médicament France.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Mai 2017.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France).

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMA-TERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies,
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicoalcoolique,
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.
- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- Fréquence d'administration ;
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.
DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80

PRECAUTIONS PARTICULIERES

et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de déficit en galactose ou de déficit en

IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

une intolérance au fructose.
IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

ments :
des boissons ;
de phytothérapie ou thérapie

APRES AVOIR EVITE D'EVITER LES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN

Par mesure de précaution, ne prenez pas ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est contre-indiqué.

D'une façon générale, évitez de prendre ce médicament pendant la grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

Grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

L'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.

D'utiliser pendant l'allaitement.



VITANEVRIL FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aouam
Roches Noires
20300 Casablanca
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMA-TERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies,
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicoalcoolique,
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.
- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- Fréquence d'administration ;
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.
DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80

PRECAUTIONS PARTICULIERES

et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de déficit en galactose ou de déficit en

IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

une intolérance au fructose.
IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi :
Evitez les boissons :
Evitez les médicaments de phytothérapie ou thérapie

APRES AVOIR EVITE D'EVITER LES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN

Par mesure de précaution, ne prenez pas ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est contre-indiqué.

D'une façon générale, évitez de prendre ce médicament pendant la grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

Grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

L'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

D'utiliser un médicament pendant la grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

11. LES EFFETS POSSIBLES D'UNE CONDUITE ANORMALE

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET SIGNES D'ALLERGIE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015



VITANEVRIL FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



EURS

ISAGE

CITE

ANT

LA

CE

NT

IT

RE

PRECAUTIONS PARTICULIERES

et du Lactose monohydrate, ce

d'intolérance au fructose, de

et du galactose ou de déficit en

IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

une intolérance au fructose.

IL EST RECOMMANDE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi :

Evitez les boissons :

Evitez les médicaments de phytothérapie ou thérapie

APRES AVOIR EVITE D'EVITER LES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN

Par mesure de précaution, ne prenez pas ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est contre-indiqué.

D'une façon générale, évitez de prendre ce médicament pendant la grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

Grossesse ou de l'utiliser pendant l'allaitement.

L'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

11. LES EFFETS POSSIBLES D'UNE CONDUITE ANORMALE

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET SIGNES D'ALLERGIE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 26-06-20

Nom/Prénom : Aouad Fatima Age : 49 A Sexe : H ☐ F ☒

Hématologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☒ VS
- ☐ CRP
- ☐ Hémoculture + Antibiotogramme

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☐ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hémostase

- ☐ Temps de prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR

Bilan glycémique

- ☐ Glycémie à jeun
- ☐ HGPO
- ☐ Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg⁺⁺
- ☐ Bicarbonates (HCO₃⁻)
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine
- ☒ Acide urique

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU + Antibiotogramme

Autres :

Vit. D3

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases ACIDES
- ☐ Phosphatases Alcalines
- ☐ Lactate Déshydrogénase LDH
- ☐ Transaminases ASAT, ALAT
- ☐ Gamma-GT
- ☐ CPK (Créatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines EPP

Sérologie et immunologie

- ☐ TPHA-VDRL
- ☐ Hépatite B
 - ☐ Antigène Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbc
 - ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
 - ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaires
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du complément
- ☐ Sérologie HIV

Examen parasitologique des selles + Coproculture

☐

Bilan lipidique

- ☐ Cholestérol total
- ☐ Cholestérol HDL
- ☐ Cholestérol LDL
- ☐ Triglycérides

Groupe sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☒ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☐ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES DEROUA

Lotissement ELWAHDA 2 – N°252 - (Près du Centre de Santé) - DEROUA

LABO DER

Tél : 05 22 51 49 09 - Fax : 05 22 51 45 35 - E-mail : laboratoire.deroua@gmail.com

Patente n° 55807051 - RC n° 19424 - CNSS n°4296100 - Identifiant fiscal n° 15218409

ICE : 001850656000092 – RIB : 190794212114231562003984

FACTURE N° : 000032334

ICE : 001850656000092

INPE : 063061733

Deroua le 10-08-2020

Mme Fatima AHROUM

Demande N° 2008100058

Date de l'examen : 10-08-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B8	B	7.12 MAD
0100	Acide urique	B30	B	26.70 MAD
0216	Numération formule	B80	B	71.20 MAD
0164	TSH us	B250	B	222.50 MAD
0439	Vitamine D	B450	B	400.50 MAD
0223	VS	B30	B	26.70 MAD
Total				754.72 MAD

Total des B : 848

TOTAL DOSSIER : 755DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent cinquante-cinq dirhams



Dr. Hanane NOUGA

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
D.U. Qualité Biologie Médicale - Paris VI
Biochimie clinique - Hormonologie - Immunologie
Hématologie Biologique - Bactériologie médicale
Virologie médicale - Parasitologie - Mycologie

د. حنان انويثة

طبيبة اختصاصية في التحاليل الطبية
دبلوم الجودة من جامعة باريس 6
الكيمياء الحيوية السريرية - علم الهرمونات - علم الدم البيولوجي
علوم البكتيريا و الفيروسات - علوم الطفيليات و الفطريات الطبية

Mme AHROUM Fatima, N° de dossier : 2008100058, édité le : 10-08-2020

TSH us

(Chimiluminescence / Access 2 - Beckman Coulter)

- Hyperthyroïdie: TSH < à 0.15 mUI/L
- Hypothyroïdie: TSH > à 7.77 mUI/L

Les Normes selon les tranches d'âge:

- Nouveau né: 0.7 à 15.2
- de 1 à 3 mois: 0.72 - 11.00
- de 4 à 12 mois: 0.73 - 8.35
- de 1 an à 6 ans: 0.7 - 5.97
- de 7 ans à 11 ans: 0.6 - 4.84

2,930 mUI/L

(0,380-5,330)

15-08-2018

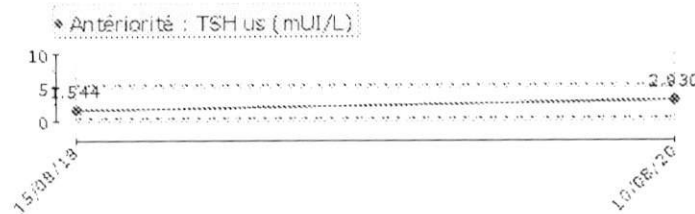
1,544

Pour une femme enceinte l'intervalle de référence varie selon les trimestres de grossesse comme suit:

- T1: de 0.05 à 3.7 - T2: de 0.31 à 4.35 - T3: de 0.41 à 5.18

Chez un Nouveau né, la TSH augmente à la 30 minute de vie (80 mUI/L) puis retourne à la normale vers 2 - 5 jours

La TSH est l'indicateur le plus sensible pour évaluer le dysfonctionnement thyroïdien. Une variation minime de la T4L provoque une réponse très amplifiée de la TSH. Cependant la TSH répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important, au moins 8 semaines pour une réponse complète.



Dr. Hanane NOUGA

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
D.U. Qualité Biologie Médicale - Paris VI
Biochimie clinique - Hormonologie - Immunologie
Hématologie Biologique - Bactériologie médicale
Virologie médicale - Parasitologie - Mycologie

د. حنان انويغة

طبيبة اختصاصية في التحاليل الطبية
دبلوم الجودة من جامعة باريس 6
الكيمياء الحيوية السريرية - علم الهرمونات - علم الدم البيولوجي
علوم البكتيريا و الفيروسات - علوم الطفيليات و الفطريات الطبية

Saisi le : 10-08-2020 10:56

1512310033

Mme AHROUM Fatima

Prélevé le : 10-08-2020 11:21
au labo



Né(e) le : 01-01-1971

N° de dossier : 2008100058

Edité le : 10-08-2020 à 14:38

INPE 063061733

Prescripteur : Dr CHOUBAICH AFAF,
DEROUA

HEMATOCYTOLOGIE

Hémogramme : NFS

Cytométrie en flux / Impédance
Résultat en fonction du sexe et de l'âge du patient

19-07-2019

Leucocytes :	4,70	10 ³ /μL	(3,90-10,20)	4,83
Hématies :	4,07	10 ⁶ /μL	(3,90-5,40)	3,99
Hémoglobine :	7,9	g/dL	(12,0-15,6)	8,6
Hématocrite :	27,6	%	(35,5-45,5)	28,9
VGM :	67,8	fL	(80,0-99,0)	72,4
TCMH :	19,4	pg	(27,0-33,5)	21,6
CCMH :	28,6	g/dL	(30,0-36,0)	29,8
Polynucléaires Neutrophiles :	41,3	%		51,8
Soit:	1,94	10 ³ /μL	(1,50-7,70)	2,50
Polynucléaires Eosinophiles :	5,3	%		2,7
Soit:	0,25	10 ³ /μL	(0,02-0,50)	0,13
Polynucléaires Basophiles :	1,3	%		1,4
Soit:	0,06	10 ³ /μL	(<0,20)	0,07
Lymphocytes :	45,7	%		35,8
Soit:	2,15	10 ³ /μL	(1,00-4,00)	1,73
Monocytes:	6,4	%		8,3
Soit:	0,30	10 ³ /μL	(0,10-0,90)	0,40
Plaquettes :	206	10 ³ /μL	(150-370)	247

Commentaire hémogramme

Anémie microcytaire hypochrome

Vitesse de sedimentation

19-07-2019

VS 1ère heure 47 mm (2-8)
VS de référence (1ère heure): Homme VS < âge/2, Femme VS < (âge+10)/2

42



Dr. Hanane NOUGA

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Paris VI

Biochimie clinique - Hormonologie - Immunologie

Hématologie Biologique - Bactériologie médicale

Virologie médicale - Parasitologie - Mycologie

د. حنان انويغة

طبيبة اختصاصية في التحاليل الطبية

دبلوم الجودة من جامعة باريس 6

الكيمياء الحيوية السريرية - علم الهرمونات - علم الدم البيولوجي

علوم البكتيريا و الفيروسات - علوم الطفيليات و الفطريات الطبية

Mme AHROUM Fatima, N° de dossier : 2008100058, édité le : 10-08-2020

BIOCHIMIE SANGUINE

Acide Urique

(Enzymatique à l'uricase/POD -KONELAB)

41 mg/L

(25-60)

244 µmol/L

(149-357)

HORMONOLOGIE – VITAMINES

25-OH-Vitamine D (D2+D3)

(Dosage ELFA/ VIDAS-BIOMERIEUX)

18,1 ng/mL

15-08-2018

9,6

Interprétation

Déficient	< 20
Insuffisant	20 - 29
Suffisant	30 - 100
Toxicité potentielle	> 100

