

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.

Diologie 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.

Éducation :

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.

Maladie :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 045642

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9065 Société : R A M (40671)
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : JELLOUL Mohamed
Date de naissance : 22 09 1965
Adresse : N°46 Rue de la Liberté 00225
Tél. : 0661 064692 Total des frais engagés : 28390 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ZAIDANI Rahma
Médecine Générale
89, Lotissement Lalla Khadija,
1er Etage, Boulevard Tahar Chock
Tél. : 0708 058 557

Date de consultation : 11 AOUT 2020
Nom et prénom du malade : Mrs LAHJAOUBI HAFIDA Age : 10 ANS
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Rycege
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : ACCUEIL

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 : 11 / 09 / 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
11 AOUT 2020	CS		130 DA	Dr. ZAIDANI Rahma Medecine Generale 89, Lotissement Lalla Khadija, 1er Etage, Casablanca - Tel: 0708 050 557
18 AOUT 2020	Catoli		Catoli	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/8/2020	394,10
	18/8/2020	412,81

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	18/8/2020	B-1260	1900,00

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 :

Veillez 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														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D 00000000</td> <td>G 00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D 00000000	G 00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H														
	25533412	21433552													
	00000000	00000000													
	D 00000000	G 00000000													
	35533411	11433553													
	B														
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

BIOCHIMIE SANGUINE

Urée

(Dosage enzymatique – Roche Diagnostics Cobas)

0.22 g/L (0.00–0.50)
3.67 mmol/L (0.00–8.33)

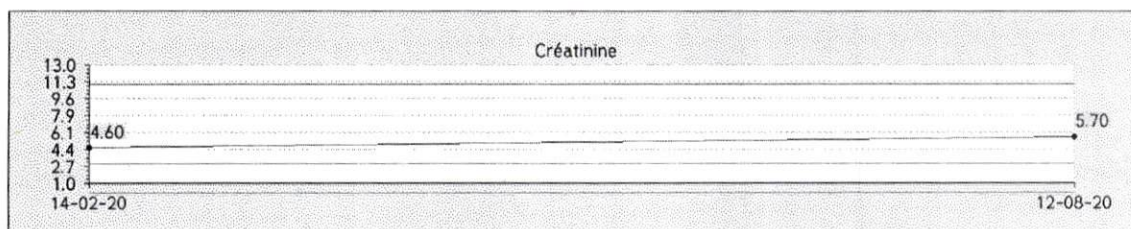
Créatinine

(Dosage cinétique – Roche Diagnostics Cobas)

5.7 mg/L (3.0–11.0)
50.4 µmol/L (26.6–97.4)

14-02-2020

4.6



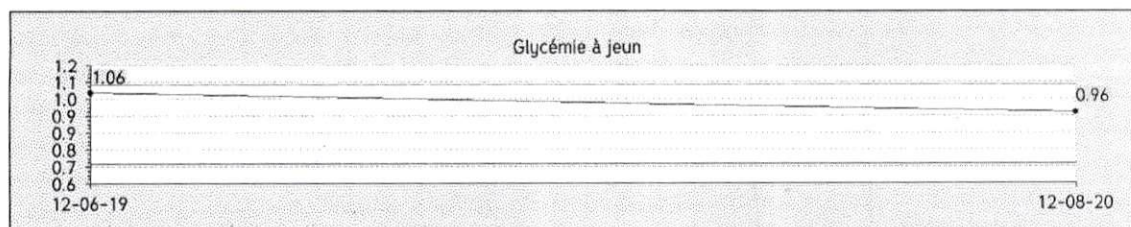
Glycémie à jeun

(Hexokinase G6PD-H – Roche Diagnostics Cobas)

0.96 g/L (0.70–1.10)
5.33 mmol/L (3.89–6.11)

12-06-2019

1.06



Consensus:

- Taux normal : de 0,60 à 1,10 g/L
- Diminution de la tolérance au glucose : de 1,10 à 1,26 g/L
- Sujet diabétique : > à 1,26 (sur deux prélèvements distincts)

Hémoglobine glycosylée

(HPLC GX TOSOH)

5.80 % (4.00–6.30)

14-02-2020

6.10

Interprétation

Absence de variant d'hémoglobine.
Bilan glycémique normal.

Interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP:

- 4.5-6,3% Intervalle non-diabétique. (Sujet normal)
- < 6,5 %..... Excellent équilibre glycémique (DNID)
- < 7 %..... Excellent équilibre glycémique (DID)
- 8 – 10 %..... Equilibre glycémique médiocre, action corrective suggérée
- 10 %..... Mauvais équilibre glycémique, action corrective nécessaire

Note: Le résultat est sous réserve de l'absence d'interférence de paramètres suivants:

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICAL C BACHKOU
Dr. Tayeb Kenza
Médecin Biologiste
Hay Bachkou, Atlas 2 - N°3
Casablanca - Tél : 05.22.85.65.50

Date du prélèvement : 12-08-2020 à 08:38

Code patient : 1906120007

Né(e) le : 10-11-1972 (47 ans)

Mme LAHJAOUZI Hafida

Dossier N° : 2008120009

Prescripteur : Dr ZAIDANI RAHMA



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Sysmex XS; Fluorescence en Cytométrie de flux)

"Les valeurs de référence sont automatiquement éditées en fonction de l'âge, du sexe, de l'état physiologique du patient(e) et de l'âge de grossesse"

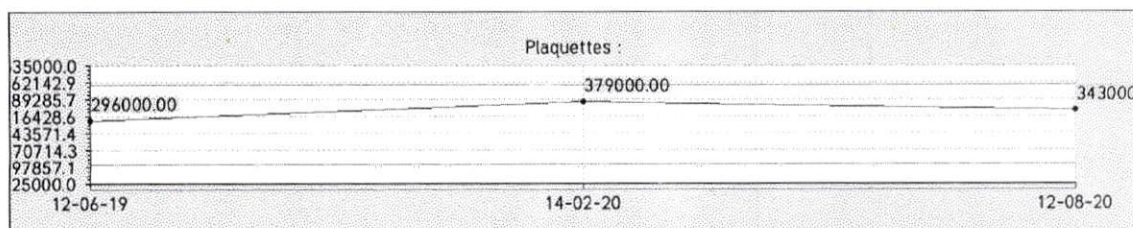
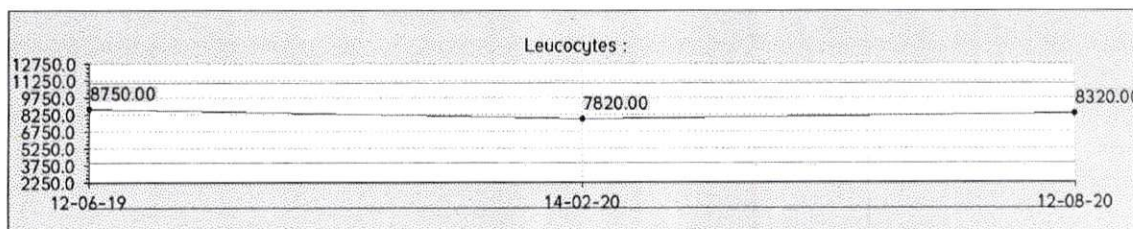
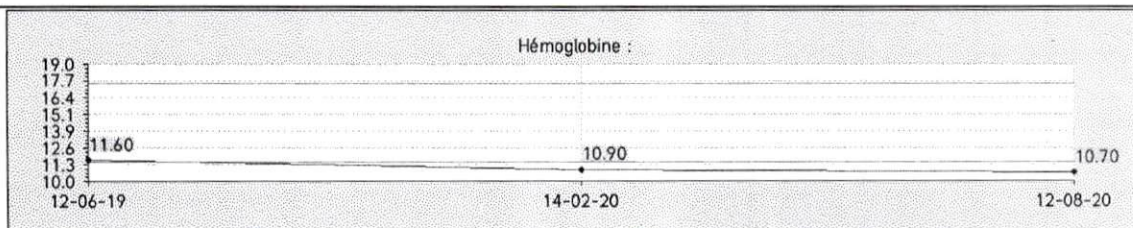
14-02-2020

Hématies :	4.41	M/mm3	(3.80-5.70)	4.25
Hémoglobine :	10.7	g/dL	(11.5-17.5)	10.9
Hématocrite :	34.0	%	(34.0-53.0)	33.8
VGM :	77	fL	(76-96)	80
TCMH :	24	pg	(24-34)	26
CCMH :	31.5	g/dL	(31.0-37.0)	32.2
Leucocytes :	8 320	/mm3	(4 000-11 000)	7 820
Polynucléaires Neutrophiles :	69.6	%		60.9
Soit:	5 791	/mm3	(1 400-7 700)	4 762
Lymphocytes :	22.6	%		28.3
Soit:	1 880	/mm3	(900-4 800)	2 213
Monocytes :	5.6	%		6.9
Soit:	466	/mm3	(150-1 000)	540
Polynucléaires Eosinophiles :	2.0	%		2.3
Soit:	166	/mm3	(0-600)	180
Polynucléaires Basophiles :	0.2	%		1.6
Soit:	17	/mm3	(0-150)	125
Plaquettes :	343 000	/mm3	(110 000-450 000)	379 000

Conclusion :

Anémie normochrome normocytaire.

LABORATOIRE D'ANALYSE
MÉDICAL BACHKOU
Dr. Kenza TAYEB
Médecin Biologiste
Hay Bachkou, Rés. Atlas 2 - I
Casablanca - Tél : 05.22.85.1



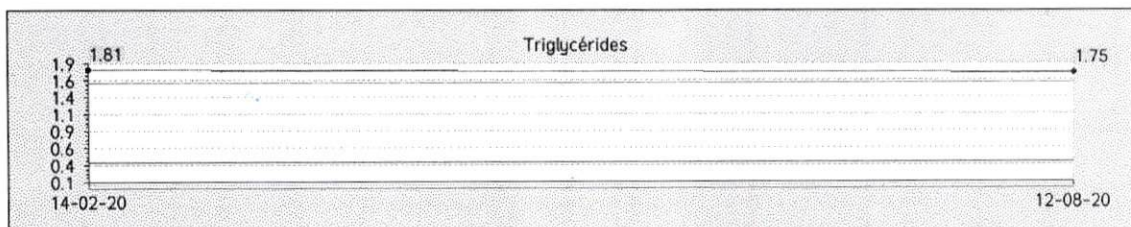
LABORATOIRE D'ANALYSES
MELX
DE TAYEB
Médecin Biologiste
Hay Bachkou, N° 70 Rés. Atlas 2 N°3 Lot. Bachkou -Maarif - Casablanca
Tél : 05 22 85 65 50 - Fax : 05 22 81 73 44 - labobachkou70@gmail.com

14-02-2020

Triglycérides
(Dosage enzymatique – Roche Diagnostics Cobas)

1.75 g/L (0.40–1.60)
2.00 mmol/L (0.46–1.82)

1.81

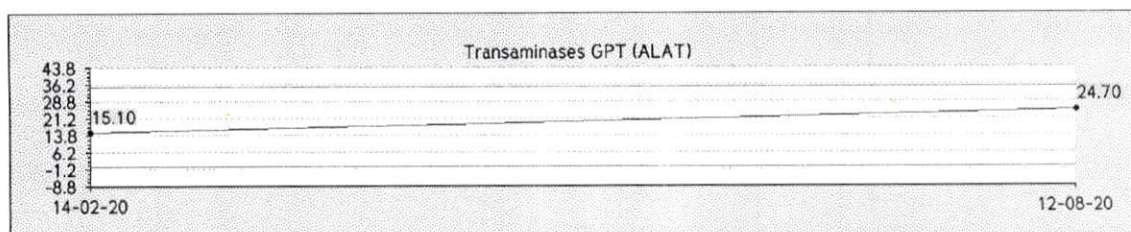


14-02-2020

Transaminases GPT (ALAT)
(Dosage enzymatique – Roche Diagnostics Cobas)

24.7 UI/L (0.0–35.0)

15.1

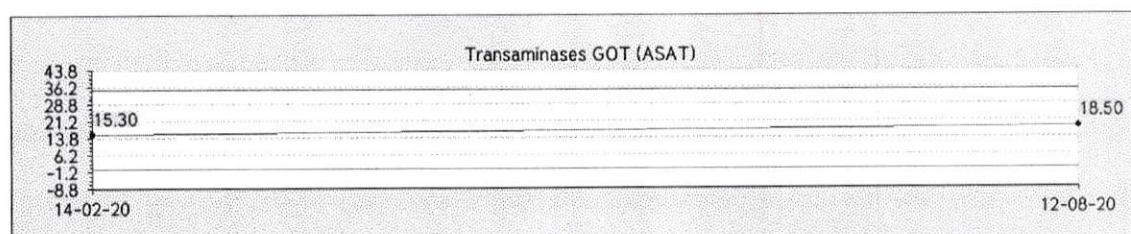


14-02-2020

Transaminases GOT (ASAT)
(Dosage enzymatique – Roche Diagnostics Cobas)

18.5 UI/L (0.0–35.0)

15.3

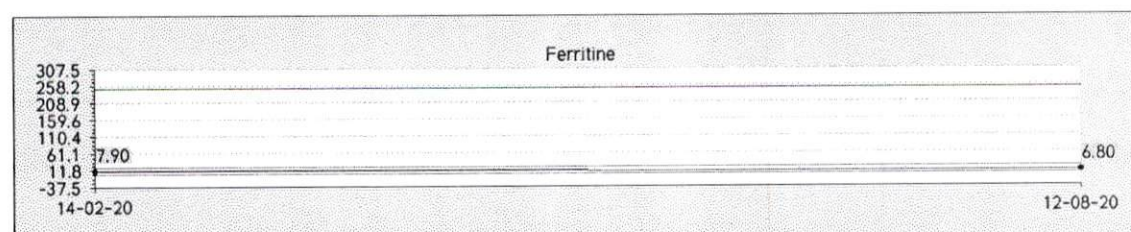


14-02-2020

Ferritine
(Technique immuno-enzymatique AIA 360)

6.8 ng/mL (20.0–250.0)

7.9



25OH-Vitamine D total (D2+D3)
(Technique ELFA – Vidas Biomérieux)

<8.10 ng/ml (30.00–100.00)

- Hématologie
- Bactériologie
- Virologie
- Immunologie
- Parasitologie
- Mycologie

Interprétation:

- Valeurs souhaitables : 30 – 100 ng/ml (75 – 250 nmol/l)
- Insuffisance : 10 – 29 ng/ml (25 – 75 nmol/l)
- Carence : <10 ng/ml (<25 nmol/l)
- Toxicité : > 100 ng/ml (>250 nmol/l)

Source alimentaire de la Vitamine D (Base de données Ciquel, ANSES) (Teneur en µg/100g):

- Huile de foie de morue: 200
- Saumon, hareng, anchois, pilchard: 12 – 20
- Anguille, thon, huitre, caviar, jaune d'oeuf: 3 – 8
- Truite des rivières, limandes, oeufs des lompes: 1.5 – 3
- Rouget, foies de génisse et d'agneau, beurre, champignons: 0.6 – 1.5

Validé par Dr. TAYEB Kenza

LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES BACHKOU
Dr. TAYEB Kenza
Médecin Biologiste
Hay Bachkou, Rés. Atlas 2 - N°3
Casablanca - Tél : 05 22 85 65 50

– Durée de vie des hématies (hémorragie, hémolyse, transfusion, réticulocytose...)
– Hémoglobinopathies, insuffisance rénale, maladies métaboliques et médicaments
Dans ces cas il est souhaitable de pratiquer un dosage d'une autre protéine glyquée telle la **Fructosamine**.

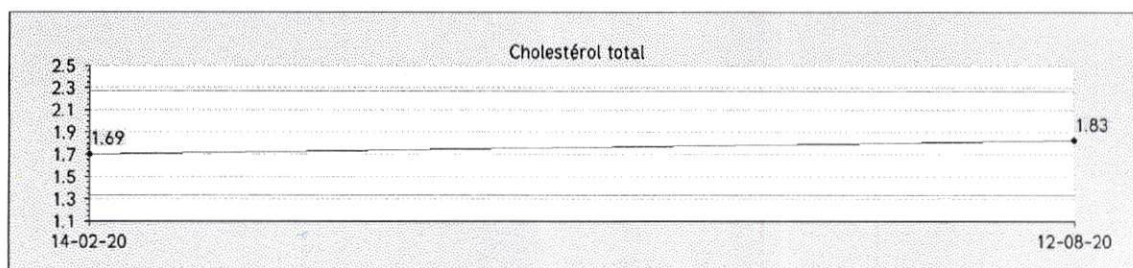
Cholestérol total

(Dosage enzymatique – Roche Diagnostics Cobas)

1.83 g/l (1.30–2.30)
4.73 mmol/L (3.36–5.95)

14-02-2020

1.69



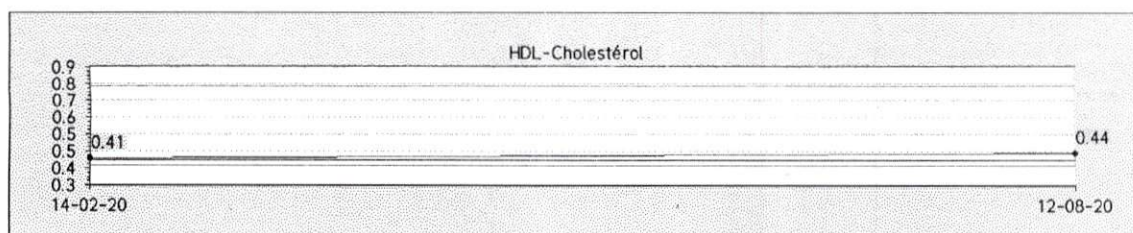
HDL-Cholestérol

(Dosage enzymatique colorimétrique (PEG) Roche / Cobas)

0.44 g/L (0.37–0.82)
0.88 mmol/L (0.74–1.64)

14-02-2020

0.41



LDL-Cholestérol

(Calculé selon la formule de Friedwald)

1.04 g/L (1.10–1.60)
2.69 mmol/L (2.85–4.14)

14-02-2020

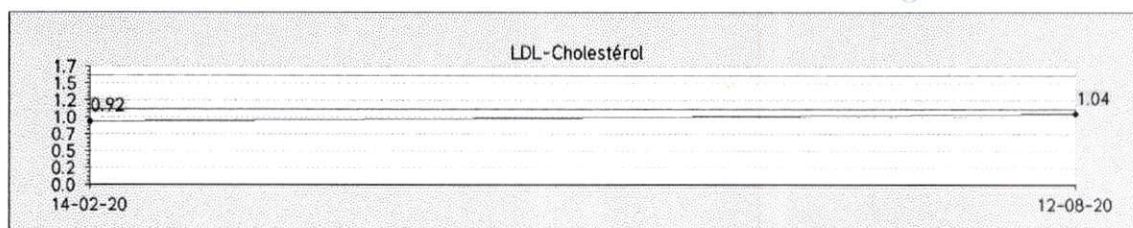
0.92

Valeurs souhaitables du LDL-Cholestérol en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaire Selon l'AFSSAPS :

l'AFSSAPS :

- Absence de facteur de risque : LDL < 2,20 g/l (5,70 mmol/l)
- Présence d'un facteur de risque : LDL < 1,90 g/l (4,90 mmol/l)
- Présence de 2 facteurs de risque : LDL < 1,60 g/l (4,14 mmol/l)
- Présence de 3 facteurs de risque : LDL < 1,30 g/l (3,36 mmol/l)
- Présence d'antécédent de maladie cardiovasculaire : LDL < 1,00 g/l (2,58 mmol/l)

NB : Facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age > 60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.



Dr. ZAIDANI Rahma زيداني رحمة

Médecine Générale

89, Lotissement Lalla Khadija,
1er Etage, Boulevard Tah, Ain Chock
Casablanca - Tél : 0708 850 857

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 11 AOUT 2020

Nom / Prénom :

LAHJAOUI
HAFIDA

Age :

Sexe : M ☐ F ☐

◆ Groupage sanguin

- ☐ Groupe
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI
- ☐ Phénotype Rhésus
- ☐ Coombs Indirect
- ☐ Coombs direct

◆ Hématologie/infectiologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquette
- ☐ Electrophorèse de l'hémoglobine
- ☐ Réticulocytes
- ☐ VS
- ☐ CRP
- ☐ Procalcitonine

◆ Bilan d'hémostase

- ☐ TP
- ☐ INR
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ D-Dimères

◆ Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

◆ Bilan glycémique

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie provoquée
- ☒ Hémoglobine glyquée

◆ Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☒ Ferristine
- ☐ Transferrine

◆ Ionogramme sanguin

- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Calcium
- ☐ Réserve Alcaline
- ☐ Phosphore
- ☐ Magnésium
- ☐ Magnésium érythrocytaire
- ☐ Protéines
- ☐ Acide urique

◆ Ionogramme urinaire

- ☐ Diurèse
- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Calcium
- ☐ Phosphore
- ☐ Urée

◆ Fonction rénale

- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☐ Clairance de la créatinine
- ☐ Protéinurie des 24h

◆ Fonction hépatique et pancréatique

- ☒ ASAT
- ☒ ALAT
- ☐ Phosphatase alcaline
- ☐ Gamma GT
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ 5' Nucléotidase
- ☐ Amylase
- ☐ Lipase
- ☐ Electrophorèse des protéines

◆ Examen des urines

- ☐ ECBU
- ☐ ATB gramme
- ☐ Test de grossesse

◆ Bilan hormonal

- ☐ Prolactine
- ☐ FSH
- ☐ Œstradiol
- ☐ βHCG
- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH us

◆ Sérologie et immunologie

- ☐ VDRL
- ☐ TPHA
- ☐ Hépatite A
- ☐ Hépatite B:
 - ☐ Antigène Hbs
 - ☐ Antigène Hbe
 - ☐ Anticorps Anti Hbc
 - ☐ Anticorps Anti Hbs
 - ☐ Anticorps Anti Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ ASLO

◆ Examen des selles

- ☐ Coprologie
- ☐ Parasitologie

◆ Divers

- ☐ PSA
- ☐ Phosphatase acide
- ☒ Vitamine D
- ☐ CPK
- ☐ Troponines
- ☐ BNP
- ☐ Pro BNP

Autres :

مختبر التحليلات الطبية باشكلو

Laboratoire d'Analyses Médicales Bachkou



Docteur Kenza TAYEB
Médecin Biologiste

- Hématologie
- Bactériologie
- Virologie
- Immunologie
- Parasitologie
- Mycologie

FACTURE N° : 000004478

CASABLANCA le 12-08-2020

Mme LAHJAOUZI Hafida

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0154	Ferritine	B250	B
0216	Numération formule	B80	B
	Créatinine	B30	B
	25 OH-Vitamine D total (D2+D3)	B450	B

Total des B : 1260

TOTAL DOSSIER : 1900.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille neuf cents dirhams .

LABORATOIRE MEDICAL
Dr. TAYEB
Médecin Biologiste
Hay Bachkou
Casablanca - Tél : 05 22 85 65 50

Hay Bachkou, N° 70 Rés. Atlas 2 N°3 Lot. Bachkou -Maarif - Casablanca
Tél : 05 22 85 65 50 - Fax : 05 22 81 73 44 - labobachkou70@gmail.com
ICE : 001917124000053 - Patente : 36375554 - R.C : 422272 - I.F : 18755413
Codes INPE Dr Kenza TAYEB : 097163620 - Codes INPE Laboratoire : 093061307

Medecine Générale

Échographie générale
Suivi de grossesse
Suivi des maladies chroniques
Electrocardiographie
Permis de conduire



Ordonnance

الطب العام

الفحص بالصدى
متابعة الحمل
متابعة الأمراض المزمنة
التخطيط الكهربائي للقلب
رخصة السياقة

Casablanca le: **18 AOUT 2020**

Mme LAHDAOUI HAFIDA

60,00 X 2

1) **Fexlex** repl x 2 / j pelt 1 fois

410,50 X 2

2) **pris Tardyferon 80** repl x 2 / j pelt 2 fois

412,60 X 2

3) **Dome forte** repl / 10j pelt 3 fois

192,70

4) **Codelius** repl / j

4120,00

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale Fer protéinsuccinylate Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

FERPLEX[®] 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



- Alfa méthildopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.
- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe.
L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.
- Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale Fer protéinsuccinylate Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidrose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

FERPLEX[®] 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



- Alfa méthildopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.
- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe.
L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.
- Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS 600mg/1000UI Comprimés orodispersibles Calcium / Cholécalférol (Vitamine D₃)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE CADELIUS

ORODISPERSIBLES ET D

Classe pharm

substan

le avant de prendre ce médicament.
Le produit contient de l'huile de s
aux arachides ou au soja, n'utilise

3. COMMENT PRENDRE CADEL
Suivez exactement les instructio
par votre médecin. En cas de
pharmacien.

La dose recommandée est établit
La dose habituelle est d'un comp
Les comprimés doivent se dissol
avalés entiers.

Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est inférieure à la quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité chez les patients nécessitant une supplémentation en vitamine D et ayant des apports alimentaires quotidiens de calcium 500 mg à 1000 mg. Vos apports alimentaires journaliers de calcium seront estimés par votre médecin.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les enfants et adolescents.

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

Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous avez pris plus de quantité qui a été prescrite par votre médecin. Pouvez également consulter le centre antipoison et de pharmacovigilance, téléphone 0537 68 64 64 en indiquant le médicament et la quantité prise.

Les symptômes en cas de surdosage de Cadelius peuvent inclure perte de l'appétit, sensation de soif, augmentation anormale de la sécrétion d'urine, nausées, vomissements et constipation.

Si vous oubliez de prendre Cadelius :

Prenez-le dès que vous vous souvenez de l'avoir oublié.

CADELIUS 600 mg/1000 UI

Calcium / Cholécalférol (Vitamine D₃)
Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dhs



Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation

con

cette

Autr

Si v

pas

mède

pas è

requiè

prise pu

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous



Tardyferon® 80 mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

du fer. Il est
à temps que

pelliculé
ne devez
auf si votre
e peuvent
dicaments
de moment de

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétaldehydrique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylidopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation

con

cette

Autr

Si v

pas

mède

pas è

requiè

prise pu

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous

• Si vous



6 118001 103041
Tardyferon® 80 mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

du fer. Il est
à temps que

pelliculé
ne devez
auf si votre
e peuvent
dicaments

de moment de

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyl dopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

نشرة المعلومات

د-كبير قوي 100 000 وحدة دولية،

محلول للشرب، علبة من 3 أمبولات.

(D3)

Cholecalciferol 100 000 UI
Vitamin D3

D-CURE® FORTE

3 ampoules buvables

PPV: 49,60 DH
LOT: 20E06
EXP: 05/2023

الصيدلي.

و الصيدلي.

1. ما هو د-كبير قوي ومتى يتم استعماله ؟

الصفة الدوائية العلاجية:

الفيتامينات.

دواعي الاستعمال:

يستعمل د-كبير قوي 100 000 وحدة دولية للعلاج الأولي لنقص الفيتامين (د)

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال د-كبير قوي ؟

لا تستخدموا هذا الدواء:

• إذا كنتم تعانون من الحساسية للكوليكالسيفيرول أو لأي سواغ آخر من سواغات الدواء (انظر الفترة 6)

• إذا كنتم تحت سن 18 سنة من العمر.

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم الدم (زيادة الكالسيوم في الدم) و / أو

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم البول (زيادة الكالسيوم في البول).

• إذا كنتم تعانون من شبه قصور الغدة الجنب درقية (اضطراب في عملية استقلاب هرمون الغدة الجنب درقية)، لأن الحاجة للفيتامين (د) قد تنخفض خلال فترات الحساسية الطبيعية للفيتامين (د).

في هذه الحالة، هناك خطر ظهور أعراض الجرعة الزائدة المزمنة: مشتقات الفيتامين (د) تكون موجودة في هذه الحالات.

• إذا كان لديكم استعداد لتكون حصوات الكلى التي تحتوي على الكالسيوم.

• إذا كان لديكم فرط الفيتامين(د).

نشرة المعلومات

د-كبير قوي 100 000 وحدة دولية،

محلول للشرب، علبة من 3 أمبولات.

(D3)

Cholecalciferol 100 000 UI
Vitamin D3

D-CURE® FORTE

3 ampoules buvables

PPV: 49,60 DH
LOT: 20E06
EXP: 05/2023

الصيدلي.

و الصيدلي.

1. ما هو د-كبير قوي ومتى يتم استعماله ؟

الصفة الدوائية العلاجية:

الفيتامينات.

دواعي الاستعمال:

يستعمل د-كبير قوي 100 000 وحدة دولية للعلاج الأولي لنقص الفيتامين (د)

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال د-كبير قوي ؟

لا تستخدموا هذا الدواء:

• إذا كنتم تعانون من الحساسية للكوليكالسيفيرول أو لأي سواغ آخر من سواغات الدواء (انظر الفقرة 6)

• إذا كنتم تحت سن 18 سنة من العمر.

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم الدم (زيادة الكالسيوم في الدم) و / أو

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم البول (زيادة الكالسيوم في البول).

• إذا كنتم تعانون من شبه قصور الغدة الجنب درقية (اضطراب في عملية استقلاب هرمون الغدة الجنب درقية)، لأن الحاجة للفيتامين (د) قد تنخفض خلال فترات الحساسية الطبيعية للفيتامين (د).

في هذه الحالة، هناك خطر ظهور أعراض الجرعة الزائدة المزمنة: مشتقات الفيتامين (د) تكون موجودة في هذه الحالات.

• إذا كان لديكم استعداد لتكون حصوات الكلى التي تحتوي على الكالسيوم.

• إذا كان لديكم فرط الفيتامين(د).

MYCOFLU® 50 & 150**Fluconazole****COMPOSITION**

Chaque gélule contient :

MYCOFLU 50 mg : Fluconazole (DCI)**MYCOFLU 150 mg** : Fluconazole (DCI)

Excipients : Lactose ; Amidon de maïs ; Silice colloïdale

Excipient à effet notoire : Lactose

FORMES ET PRESENTATIONS

Gélules dosées à 50 mg : boîte de 3 gélules et boîte de 15 gélules.

Gélules dosées à 150 mg : boîte de 1 gélule, boîte de 3 gélules et boîte de 15 gélules.

PROPRIETES

MYCOFLU est un antifongique, il s'agit d'un médicament à usage oral. Les effets secondaires sont rares et de faible importance.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES**MYCOFLU 150mg** est indiqué dans le traitement des candidoses vaginales et périnéales aiguës.**MYCOFLU 50mg** est indiqué dans le traitement des candidoses oropharyngées chez l'adulte.**Chez l'adulte :**

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés (en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA), soit d'un traitement par corticoïdes ou par immunosuppresseurs).
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

CONTRE-INDICATIONS

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

- en cas d'allergie connue au fluconazole et aux substances apparentées (azolés)
- chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique
- pendant la grossesse et l'allaitement, sauf avis médical

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Ce médicament doit être pris avec précaution dans les cas suivants :

Chez la femme en période d'activité génitale, une contraception est indispensable.

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (fatigue importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, jaunisse), vous devez consulter un médecin. Si vous avez préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé, en cas de survenue de lésions bulleuses, vous devez consulter un médecin le plus rapidement possible.

LOT : 057
PER : MAR 2022
PPV : 90 DH 00

50X30X50
5

MYCOFLU 150 mg 4 gélules
6 118000 050391



Gélule
Voie orale

Purcarb®

Extrait de séné - Extrait de rhubarbe - Charbon végétal

Purcarb

Extrait de séné - Extrait de rhubarbe - Charbon végétal

LOT: 190268
DLUO: 06/2022
73,00DH

VOIE D'ADMINISTRATION - INDICATIONS ET POSOLOGIE

Voie orale

Posologie chez l'adulte en fonction des effets recherchés :

- Effet adsorbant (en cas de digestion difficile et ballonnements par formation de gaz intestinaux) : **1 à 3 gélules par jour**
- Effet régulateur du transit intestinal en favorisant la vidange du tube digestif (en cas de constipation) : **4 à 6 gélules par jour**

Avaler avec un grand verre d'eau en dehors des repas

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de santé n° DA 20171612034DMP/20UCAv1

Deva
Pharmaceutique

146-147, Zone Industrielle T1 Mellil - Casablanca

ALCASTERIL

ADJUVANT AUX TRAITEMENTS ANTIMYCOSIQUES

ALCASTERIL est un soin lavant doux, sans alcool, destiné à la toilette des peaux et muqueuses délicates. Qualité hypoallergénique : conçu et testé pour minimiser les allergies.

PROPRIÉTÉS :

ALCASTERIL, grâce à son PH alcalin, est un produit adéquat pour l'hygiène intime en adjuvant des traitements antimycosiques.

ALCASTERIL calme les démangeaisons et les irritations. Ses actifs très doux permettent un lavage quotidien des muqueuses et des peaux sensibles. La Bardane est reconnue pour ses propriétés adoucissantes et calmantes des irritations.

ALCASTERIL est un soin lavant anti-odeurs. Il laisse une odeur agréable sur les muqueuses et la peau.

CONSEILS D'UTILISATION :

Usage externe.

A utiliser sur la peau et les muqueuses préalablement mouillées, puis rincer à l'eau. Éviter tout contact avec les yeux, en cas de contact, rincer immédiatement et abondamment à l'eau claire.

INGRÉDIENTS :

Aqua, Sodium Chloride, Cocamide DEA, Lauryl Betaine, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Polysorbate 20, Arctium majus Root Extract, Salicylic Acid, Sodium Glycolate, Lavandula angustifolia oil, Sodium Benzoate, Magnesium Nitrate, Sodium hydroxide, Methylchloroisothiazolinone, Magnesium Chloride, Methylisothiazolinone.

PRESENTATION :

- Flacon de 125 ml
- Flacon de 250 ml

LABORATOIRES JUVA SANTE
8, Rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS
FRANCE

Information destinée aux patients

Lisez attentivement la notice d'emballage avant d'utiliser le médicament. Ce médicament vous a été remis sur ordonnance médicale. Ne le remettez donc pas à d'autres personnes, même si elles semblent présenter les mêmes symptômes que vous. En effet, ce médicament pourrait nuire à leur santé. Conservez cette notice d'emballage pour pouvoir la relire plus tard si nécessaire.

Fluomizin® comprimés vaginaux

Qu'est-ce que Fluomizin et quand est-il utilisé?

Sur prescription du médecin.

Fluomizin contient comme principe actif le chlorure de déqualinium, un antiseptique et antiparasitaire (désinfectant). Après avoir été introduit dans le vagin, la substance active se désintègre en libérant la substance active. Le chlorure de déqualinium agit contre de nombreux agents pathogènes - comme par exemple certaines bactéries - provoquant des infections vaginales. Les comprimés vaginaux Fluomizin sont introduits dans le vagin et sont prescrits dans le traitement des infections bactériennes. Après utilisation, on observe généralement une amélioration nette de l'écoulement et de l'inflammation.

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour traiter la maladie dont vous souffrez. La prise d'un médicament mal choisi ou mal dosé peut provoquer des complications. Il est donc très important de ne pas le prendre de votre propre chef pour traiter d'autres maladies ou de le conseiller à d'autres personnes. Même en cas de nouvelle infection par la suite, il est déconseillé de prendre Fluomizin sans en parler auparavant à votre médecin.

Quand Fluomizin ne doit-il pas être utilisé?

Fluomizin ne doit pas être utilisé en cas

- D'ulcères de la surface vaginale ou du col de l'utérus;
- D'hypersensibilité à la substance active ou à un autre composant du médicament
- Avant les premières règles.

Quelles sont les précautions à observer lors de l'utilisation de Fluomizin?

Si le médicament est utilisé conformément à l'usage auquel il est destiné, aucune précaution particulière n'est requise.

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si

- vous souffrez d'une autre maladie,
- vous êtes allergique,
- vous prenez déjà d'autres médicaments en usage interne ou externe.

Distribué par: ZENITH PHARMA
96, Zone Industrielle Tasalla Inezgane
Agadir-Maroc
Dr. M. EL BOUHADI, Pharmacien Responsable
AMM N°: 24/18DMP/21/NRQ
P.V.: 96,40 DHS

311531

Fluomizin®

Lot



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MYCODERME® 1 % Crème

Tube de 40 g
D.C.I : nitrate d'éconazole

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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE MYCODERME® 1 % Crème ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

MYCODERME® 1 % Crème contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons) :

- **Candidoses** :
 - Traitement de mycose des plis non macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital.
 - Traitement d'appoint des mycoses des ongles : onychis, périonyxis. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire. Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.
- **Dermatophyties** :
 - Traitement :
 - Dermatophyties de la peau glabre.
 - Intertrigos génitaux et cruraux non macérés.
 - Traitement d'appoint des teignes. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire.
 - Erythrasma.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MYCODERME® 1 % Crème ?

- Ne prenez jamais **MYCODERME® 1 % Crème** dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste à la rubrique 6.

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

- **Mise en garde et précaution d'emploi** :
 - Faites attention avec **MYCODERME® 1 % Crème** :
 - chez l'enfant,

- sur une grande surface de peau,
- sur une peau lésée (abîmée),
- dans les situations où le phénomène d'occlusion locale peut se produire (sujets âgés, escarres, lésions sous bandages).

MYCODERME® 1%
Nitrate d'éconazole

LOT: 08020030
PER: 04/2025
PPU: 35,70 OH
Topique

des réactions cutanées, des muqueuses.

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

• Interactions avec d'autres médicaments :

- **Interactions avec d'autres médicaments**
 - Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Prévenez votre médecin si vous prenez un médicament pour fluidifier le sang (les antivitamines K (comme acénocoumarol, fluindione, phénindione, ticlopidine, warfarine) car **MYCODERME® 1 % Crème**, peut modifier l'action des antivitamines K chez certaines personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut également décider de modifier la dose de votre antivitamines K pendant ou après le traitement **MYCODERME® 1 % Crème**.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

• Grossesse et allaitement :

Compte tenu d'un passage systémique limité après application par voie topique et du recul clinique, l'utilisation du **MYCODERME® 1 % Crème**, est envisageable au cours de la grossesse quel qu'en soit le terme ainsi qu'au cours de l'allaitement. Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

- **Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines** :
 - Sans objet.

• Informations importantes concernant certains composants de MYCODERME® 1 % Crème :

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butylhydroxyanisole (voir le paragraphe "Faites attention avec **MYCODERME® 1 % Crème**").

3. COMMENT PRENDRE MYCODERME® 1 % Crème ?

- **MYCODERME® 1 % Crème** est à usage local : il s'applique directement sur la peau.
- Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :
 - Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.
 - Appliquez **MYCODERME® 1 % Crème** sur et autour de la zone

73,0

5) Pincarb

2 g x 3 / j

394,10

394,10

PHARMACIE LEON
Angle Rue
et Rue
Oasis
Tel.: 05

Dr. ZAIDANI Rahma د. زيداني رحمة
Medecine Générale
89, Lotissement Dalia Khadija,
1er Etage, Boulevard Jnah, Ain Chock
Casablanca - Tel.: 0708 050 557

Medecine Générale

Échographie générale
Suivi de grossesse
Suivi des maladies chroniques
Electrocardiographie
Permis de conduire



Ordonnance

الطب العام

الفحص بالصدى
متابعة الحمل
متابعة الأمراض المزمنة
التخطيط الكهربائي للقلب
رخصة السياقة

Casablanca le: **11 AOUT 2020**

Mme LAHJAOUZI HAFIDA

50,50

1) Nycoflu 100

1 cp prise unique

56,40

2) Phnomizine

1 cp / j en IV petit 6j

36,70

3) Nycodem crème

2 appl x 2 / j petit 6j

58,00

4) Alcosteiril

1 tablette x 2 / j petit 6j



* RAPPORT D'ANALYSE *

LABO BACHKOU

2020/08/13 13:36

TOSOH

V01.22

NO: 0003 TB 0001 - 03

ID: 402008120009

CAL(N) = 1.1192X + 0.4092

TP 842

NOM	%	TEMPS	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.4	0.24	7.68
A1B	0.9	0.32	16.54
F	0.4	0.44	7.66
LA1C+	1.7	0.54	32.21
SA1C	5.8	0.67	89.31
AO	91.8	1.03	1713.38
AIRE TOTALE			1866.79

HbA1c 5.8%
IFCC 39 mmol/mol

HbA1 7.1 % HbF 0.4 %
0% 15%

