

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

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

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

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

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

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

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## Pathologie 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.

## Prothèse 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](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



# MUPRAS

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

## Déclaration de Maladie

N° P19-0028766

N° D: 45236

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5572

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ACHMAOU, ARDELHAM

Date de naissance : 01/06/1958

Adresse : habituelle

Tél. : Total des frais engagés : 52,22 + 57,30 + 1435,00 = 2157,20 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16/10/2008

Nom et prénom du malade : Belalou, Souley Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA

Le : 26/10/2008

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
18/10/2020	Or		1500	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/10/22 572,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

19.10.22 B.1060 + PVT 1435,400H

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

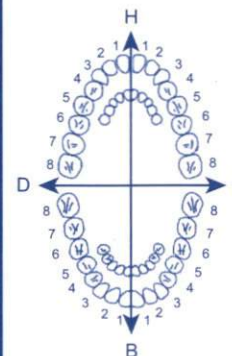
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

# SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412

00000000

21433552

00000000

D

00000000

35533411

B

00000000

11433553

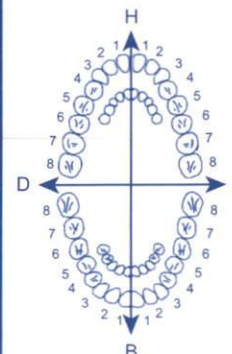
G

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

Docteur Soumia HACHIMI SLAOU

Ex-Médecin à l'hôpital M.BOUAFI

Médecine Générale-Diabétologie

Hypertension - Nutrition

Gynécologie obstétrique

Médecine de Sport

Echographie - ECG



الدكتورة سومية هاشمي السلاوي

طبيبة سابقا بمستشفى محمد بوافي

الطب العام - داء السكري - أمراض الضغط

التغذية - أمراض النساء و متابعة الحمل

الطب الرياضي - الفحص بالصدى

التخطيط الكهربائي للقلب

## ORDONNANCE

Casablanca, le : .....

الدار البيضاء, في : .....

28/10/2020

M<sup>re</sup> Belabani Soumia

60.40  
x3

- Amarel day

le met 3 met

3/30

x4

le matin

le matin

x3

Dr SOUMIA HACHIMI SLAOU  
MEDECINE GENERALE  
149 Angle Bd. Ali Yaata et Rue Ibn Baytar  
Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél 05 22 63 08 08

PHARMACIE SMARA  
BENNANI KENZA  
43 Bd ALI YAATA HAY MOHAMMADI  
Tél. 05 22 61 83 24 CASABLANCA

149, زاوية شارع علي يعنة ورتقة ابن بيطار, الحي المحمدي - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 63 08 08

149, Angle Bd. Ali Yaata et Rue Ibn Baytar - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél. : 05 22 63 08 08

87.140 Alovie 15 y  
1 an mûre 1 yr

53.10 Leboxel

2 x 2 y

1 mTD 3 BON Campode

20.90 x6 1 amp tous les 15 jrs

3 fois par

1 amp tous les mois pendant

3 ms

57230  
PHARMACIE SMARA  
43 Bd ALI YATTA - CASABLANCA  
Tél. 05 22 61 83 24

DR SOUMIA HACHIMI GLAOU  
MEDECINE GENERALE  
149 Angle Bd. Ali Yatta El Rue Ibn Bâ  
Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél 05 22 63 08 08







# Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimépiride  
Comprimé

SANOFI

## 1. QU'EST-CE QUE AMAREL COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMAREL, comprimé est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL, comprimé agit en augmentant la qualité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### Dans quel cas AMAREL, comprimé est-il utilisé ?

AMAREL, comprimé est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

### Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

### Faites attention

#### Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout autre forme de stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
  - Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.
- Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL, comprimé chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

#### Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
  - prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
  - fonction rénale diminuée ;
  - maladie grave du foie ;
  - si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
  - consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
  - prise de certains autres médicaments (voir « Prise d'autres médicaments ») ;
  - si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :
- faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.

- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

#### Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

#### Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

#### Prise 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.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL, comprimé si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet d'AMAREL, comprimé sur votre taux de sucre dans le sang. L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (ibuprofène, paracétamol, azopropazone) ;

- médicaments anticancéreux ;
- médicaments chloramphénicol ;
- médicaments dérivés du calcium ;
- médicaments masculins ;

AMAREL 2MG  
CP B30

P.P.V. : 60DH40



6 118000 060031

ainsi sulfamides  
lues (tétracyclines  
hromycine) ;  
nines K de type  
(sants) ;  
pour la substitution par hormones sexuelles





# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre votre médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

**Que contient cette notice :**

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

## **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol qui agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

### **Avertissements et précautions :**

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

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

• Souffrez :

• Etes d'origine :

• Avez des :

Faites part :

• Des éruptions :

l'allopurinol :

niveau de :

ite (yeux) :

précédées :

courbature :

une apparition :

cas d'éruption :

cutanée ou :

de symptômes :

cutanés, arrêtez de :

LOT

EXP

PPV

201273

05 2024

31.30

31.30

enar  
lcère  
onjo  
so  
de  
lue  
pea





#### **Durée du traitement**

Dans tous les cas  
**Si vous avez pu**  
 Prévenez immédiatement  
 Emportez avec vous  
 Les signes d'urgence  
 vertiges.

#### **Si vous oubliez**

Prenez-la dès le  
 moment de prendre  
 dose double possible

#### **Si vous arrêtez**

N'arrêtez pas  
 votre médecin.

**Si vous avez**  
 plus d'informations

#### **4. QUELS SONT**

Comme tous les  
 des effets indésirables  
 le monde.

#### **Si vous présentez**

immédiatement  
 spécialiste ou

#### **Hypersensibilité**

Les signes peuvent  
 être fréquents

• Desquamation  
 de la bouche.

• Très rarement  
 soudaine, des

#### **Rares (peuvent)**

• Fièvre et frissons  
 (poux) et sensation

• Réactions d'hypersensibilité  
 articulaires et

fonction hépatique  
 (ictère).

• Tout changement  
 de la gorge, du nez

• Saignements  
 des organes génitaux

**Très rares (peuvent)**

• Un choc anaphylactique  
 avaient présenté

d'allopurinol.

#### **Si vous ressentez**

apparaître avec

**Fréquents (peuvent)**

• Eruption cutanée  
 d'irritation immédiate

**Peu fréquents**

• Douleur de l'estomac  
 troubles peuvent

• Anomalies au  
 hépatiques tels

**Rares (peuvent)**

• Occasionnellement  
 effets sur votre

plus facilement  
 signes d'infection

rapidement possible

**Très rares (peuvent)**

• Fièvre (température)  
 • Présence de

• Taux élevés de  
 • Sentiment général

# **ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés** **ALLOPURINOL**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

#### **Que contient cette notice :**

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

#### **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de calculs d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

#### **Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

#### **Avertissements et précautions :**

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

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC comprimés :

- Des éruptions cutanées avec l'allopurinol. Fréquence : 1 à 2 fois par an. Niveau de la bouche (yeux rouges), précédées par des brûlures (symptômes d'apparition de cas d'éruption cutanée).

LOT 201094  
 EXP 05 2024  
 PPV 31.30

prenez  
 ulcères  
 conjonctives  
 ont soigné  
 x de  
 évolue  
 la peau  
 le p



#### **Durée du traitement**

Dans tous les cas  
**Si vous avez pu**  
 Prévenez immédiatement  
 Emportez avec vous  
 Les signes d'urgence  
 vertiges.

#### **Si vous oubliez**

Prenez-la dès le  
 moment de prendre  
 dose double possible

#### **Si vous arrêtez**

N'arrêtez pas  
 votre médecin.

**Si vous avez**  
 plus d'informations

#### **4. QUELS SONT**

Comme tous les  
 des effets indésirables  
 le monde.

#### **Si vous présentez**

immédiatement  
 spécialiste ou

#### **Hypersensibilité**

Les signes peuvent  
 être fréquents

• Desquamation  
 de la bouche.

• Très rarement  
 soudaine, des

#### **Rares (peuvent)**

• Fièvre et frissons  
 (poux) et sensation

• Réactions d'hypersensibilité  
 articulaires et

fonction hépatique  
 (ictère).

• Tout changement  
 de la gorge, du nez

• Saignements  
 des organes génitaux

**Très rares (peuvent)**

• Un choc anaphylactique  
 avaient présenté

d'allopurinol.

#### **Si vous ressentez**

apparaître avec

**Fréquents (peuvent)**

• Eruption cutanée  
 d'irritation immédiate

**Peu fréquents**

• Douleur de l'estomac  
 troubles peuvent

• Anomalies au  
 hépatiques tels

**Rares (peuvent)**

• Occasionnellement  
 effets sur votre

plus facilement  
 signes d'infection

rapidement possible

**Très rares (peuvent)**

• Fièvre (température)  
 • Présence de

• Taux élevés de  
 • Sentiment général

# **ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés** **ALLOPURINOL**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

#### **Que contient cette notice :**

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

#### **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de calculs d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

#### **Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

#### **Avertissements et précautions :**

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

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC comprimés :

- Des éruptions cutanées avec l'allopurinol. Fréquence : 1 à 2 fois par an. Niveau de la bouche (yeux rouges) précédées par des brûlures (symptômes d'apparition de cas d'éruption cutanée).

LOT 201094  
 EXP 05 2024  
 PPV 31.30  
 31,30

prenez  
 ulcères  
 conjonctives  
 ont soigné  
 x des  
 volues  
 la peau  
 le p





#### **Durée du traitement**

Dans tous les cas  
**Si vous avez pu**  
 Prévenez immédiatement  
 Emportez avec vous  
 Les signes d'urgence  
 vertiges.

#### **Si vous oubliez**

Prenez-la dès le  
 moment de prendre  
 dose double possible

#### **Si vous arrêtez**

N'arrêtez pas  
 votre médecin.

**Si vous avez**  
 plus d'informations

#### **4. QUELS SONT**

Comme tous les  
 des effets indésirables  
 le monde.

**Si vous présentez**  
 immédiatement

**spécialiste ou**  
**Hypersensibilité**

Les signes peuvent  
 être fréquents

• Desquamation  
 de la bouche.

• Très rarement  
 soudaine, des

**Rares (peuvent)**  
 • Fièvre et frissons

(pauvre) et sensation  
 de

• Réactions d'hypersensibilité  
 articulaires et  
 fonction hépatique

• Tout changement  
 de la gorge, du nez

• Saignements  
 des organes génitaux

**Très rares (peuvent)**  
 • Un choc anaphylactique

avaient présenté  
 d'allopurinol.

**Si vous ressentez**  
 apparaître avec

**Fréquents (peuvent)**  
 • Eruption cutanée

d'arrêter immédiatement  
 votre médecin

**Peu fréquents**  
 • Douleur de l'estomac

troubles peuvent  
 apparaître

• Anomalies au  
 hépatiques tels

**Rares (peuvent)**  
 • Occasionnelles

effets sur votre  
 plus facilement

signes d'infection  
 des problèmes

**Très rares (peuvent)**  
 • Fièvre (température

• Présence de  
 • Taux élevés de

• Sentiment général

# **ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés**

## **ALLOPURINOL**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

#### **Que contient cette notice :**

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

#### **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de calculs d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs rénaux ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

##### **Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

##### **Avertissements et précautions :**

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

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC comprimés :

- Des éruptions cutanées.
- l'allopurinol. Fréquence de la bouche (yeux rouges) précédées par des brûlures (symptôme d'apparition de cas d'éruption cutanée).

LOT 201094  
 EXP 05 2024  
 PPV 31.30  
 31,30

prenez  
 ulcères  
 conjonctives  
 ont soigné  
 x des  
 volues  
 la peau  
 le p

# ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 15 mg, comprimé sécable Méloxicam

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- de la polyarthrite rhumatoïde,
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3<sup>ème</sup> trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 « Informations supplémentaires » pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
- respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- éruptions cutanées / urticaire,
- gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
  - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
  - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
  - insuffisance hépatique sévère
  - insuffisance rénale sévère non dialysée
  - saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
  - troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
  - insuffisance cardiaque sévère
  - intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe « Informations importantes sur les composants de ALOXIA »)
- Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

## Faites attention avec ALOXIA, comprimé :

### Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé ? »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

### Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de :

- prendre
  - antécédents d'inflammation
  - affection hémorragique
  - pression artérielle
  - si vous avez
  - maladie
  - taux de sucre
  - volume
  - produit
- été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,





# Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

comprimé

SANOFI

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

## Veillez 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 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.

## 1. QU'EST-CE QUE Relaxol ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement d'appoint des contractures musculaires douloureuses en rhumatologie chez les adultes et les adolescents à partir de 16 ans.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

**Ne prenez jamais RELAXOL dans les cas suivants :** • Si vous êtes allergique au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si vous allaitez

• Insuffisance hépatocellulaire ou si vous avez une maladie grave du foie, • Enfants de moins de 16 ans.

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

### Faites attention avec RELAXOL :

**Mises en garde spéciales :** Utiliser avec précaution en cas d'antécédents d'épilepsie ou de convulsions. La survenue de crise convulsive impose l'arrêt du traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.**

**Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique « Posologie »).**

**Précautions d'emploi :** En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.

En cas de douleurs d'estomac, de nausées, de vomissements, prévenez votre médecin.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée (soit

8 comprimés de Relaxol) ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut-être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en avec votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie.

Prévenez votre médecin : • Si vous pesez moins de 50 kg. • Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins. • Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment. • Si vous souffrez de déshydratation. • Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, Relaxol, comprimé doit être utilisé avec précaution.

**Enfants et adolescents :** N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

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

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Signalez que vous prenez ce médicament à votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang ou un dosage de la glycémie.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou AVK), la prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices – médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

La toxicité du paracétamol est augmentée si vous prenez en même temps que des médicaments favorisant la prise de paracétamol (par exemple, des médicaments antiacides, des laxatifs, des diurétiques, des médicaments anti-inflammatoires, des médicaments anti-épileptiques, des médicaments anti-asthmatiques, des médicaments anti-émétiques, des médicaments anti-nausées, des médicaments anti-dépresseurs, des médicaments anti-convulsifs).

LOT : 20E011  
PER : 12 2022

RELAXOL 500MG/2MG

CP B20

P.P.V : 53DH10



6 118000 060833

ments qui  
s que les  
nazépine,  
l'alcool,  
nt pris ou

**Ne prenez pas ce médicament :** • si vous êtes enceinte, pourriez tomber

# VITAMINE 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 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.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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) une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT

LEMENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/R



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123



# VITAMINE 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 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.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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) une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT

LEMENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/R



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123

# VITAMINE 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 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.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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) une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT

LEMENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/R



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123



# VITAMINE 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 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.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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) une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT

LEMENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/R



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123



# VITAMINE 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 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.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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)

une fois après 1 à 6 mois

CE MEDICAMENT

LEMENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/R



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123

# VITAMINE 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 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.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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 médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

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<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> 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) une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT

LEMELENT DELIVRE

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS E

CAS.

- NE PAS LE CO

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'AD

Voie IM. L'ampoule pe

par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMM N°171/16 DMP/21/NP/PR



6 118001 272228  
PPV : 20,90 DH

BATCH MAN 1219  
HP365 EXP 1123



# Bilan Biologique

le : 16/10/2022

Nom/Prénom :

Age :

Sexe : ☒ H ☐ F

## Hématologie

- ☒ NFS  
☐ Plaquettes  
☐ VS  
☐ CRP  
☐ Hémoculture

## Bilan lipidique

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

## Groupe sanguin

- ☐ ABO  
☐ Rhésus  
☐ RAI

## Bilan martial

- ☐ Fer sérique  
☐ CTF  
☐ Ferritine  
☐ Transferrine

## Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie  
☐ Bilirubine libre et conjuguée  
☐ Phosphatases acides  
☐ Phosphatases alcalines  
☐ Lactate déshydrogénase LDH  
☐ Transaminases ASAT, ALAT  
☐ G-CT  
☐ 5-Nucléotidase  
☐ CK-MB (Créatine PhosphoKinase)  
☐ Trypsine  
☐ Électrophorèse des protéines EPP  
☐ BNP

## Sérologie et Immunologie

- ☐ VDRL - TPHA  
☐ Hépatite B  
☐ Antigène Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbc  
☐ Anticorps Anti-Hbe  
☐ Hépatite C  
☐ Anticorps Anti-HVC  
☐ Sérologie Toxoplasmose  
☐ Sérologie Rubéole  
☐  $\beta$ -hCG Plasmatique

## Hémostase

- ☐ Temps de Prothrombine  
☐ TCK  
☐ Fibrinogène  
☐ INR

## Glucose

- ☒ Glycémie à jeun  
☒ Hyperglycémie par VO  
☒ Hémoglobine glyquée

## Ionogramme sanguin

- ☐ Na+  
☐ K+  
☐ Cl-  
☐ Ca++  
☐ Phosphore  
☐ Mg++  
☐ Bicarbonates (HCO<sub>3</sub>-)  
☒ Urée  
☒ Créatinine  
☒ Acide urique

## Ionogramme urinaire

- ☐ Ca++  
☐ Phosph  
☐ Na+  
☐ K+  
☐ Cl-  
☐ Urée  
☐ Créatinine

## Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h  
☐ ECBU  
☐ AntibioGramme

Laboratoire MOKAWAMA

E 1191020004  
 BELALAMI Soumia



NFS+HBGLY

Mme

- ☐ Facteur Rhumatoïde:  
☐ Latex, Waaler Rose)  
☐ Anticorps anti-nucléaire  
☐ Anticorps anti-DNA natif  
☐ SLO  
☐ dosage du Complément

Autres :

int

TS



## Facture



N° facture : 2020-2559

Date : 19/10/2020

Patient : Mme BELALAMI Soumia

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME	80	107,20
Glycémie à jeûn	30	40,20
HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE A1C	100	134,00
UREE	30	40,20
CREATININE	30	40,20
ACIDE URIQUE	30	40,20
TRIGLYCERIDES	50	67,00
CHOLESTEROL+HDL+LDL	110	147,40
TSH-us : Thyroestimuline-Hormone Ultra sensible	250	335,00
VITAMINE D 25-Hydroxy-vitD ( 25 OH D2+D3 )	350	469,00
<b>Total B</b>	1060	1 420,40
<b>APB</b>	1,0	15,00
<b>Majoration de garde</b>		
<b>Total</b>		1 435,40

Arrêtée la présente facture à la somme de : Mille quatre cent trente-cinq dirhams 40 centimes\*\*\*

**Laboratoire d'Analyses  
Médicales MOKAWAMA**  
Sous l'égide de la Faculté de Médecine  
et de Pharmacie de Rabat - Casablanca



**LABORATOIRE  
MOKAWAMA**

Analyses Médicales

## مختبر المقاومة للتحليلات الطبية

**Dr. BENAZZOU Narjis**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine  
et de Pharmacie de Rabat

Biochimie clinique  
Bactériologie médicale  
Hématologie  
Immunologie  
Hormonologie - Oncologie  
Parasitologie - Mycologie  
Virologie médicale  
Spermiologie

Dossier N° : 191020-004

Mme BELALAMI Soumia

### ANALYSES HORMONALES

		Valeurs Usuelles	Antériorité
SH-US : THYREOSTIMULINE-HORMONE :	1,924 mUI/l	( 0,25 - 5 )	
Technique ELFA sur VIDAS Biomérieux)			
Euthyroidie: 0,25 - 5 $\mu$ UI/l			
Hyperthyroidie : <0,15 $\mu$ UI/l			
Hypothyroidie : >7 $\mu$ UI/l			

### VITAMINES

		Valeurs Usuelles	Antériorité
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD(25 OH D2+D3) :	9,10 ng/ml	( 30 - 100 )	
Tech. ELFA sur VIDAS, Biomérieux)			
	22,75 nmol/l	( 75 - 250 )	

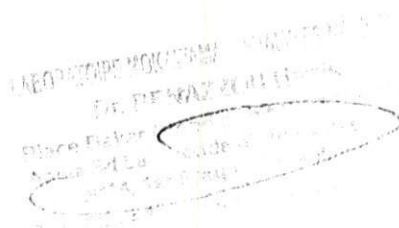
Interprétation:

- < 20ng/ml: Déficient
- 20-29ng/ml : Insuffisant
- 30-100ng/ml: Suffisant
- >100ng/ml: Toxicité potentielle

NB: Attention, changement de technique et des valeurs usuelles!

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

**Le Biologiste**





**LABORATOIRE  
MOKAWAMA**

D'Analyses Médicales

# مختبر المقاومة للتحليلات الطبية

**Dr. BENAZZOU Narjis**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine  
et de Pharmacie de Rabat

Biochimie clinique  
Bactériologie médicale  
Hématologie  
Immunologie  
Hormonologie - Oncologie  
Parasitologie - Mycologie  
Virologie médicale  
Spermologie

Dossier N° : 191020-004

Mme BELALAMI Soumia

## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

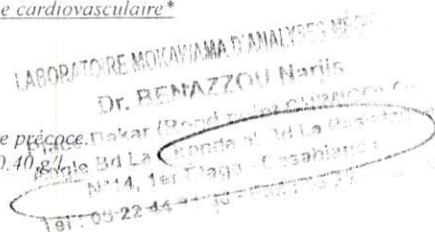
			Valeurs Usuelles	Antériorité
<b>GLYCEMIE A JEUN</b>	:	<b>1,71</b> g/l	( 0,7 - 1,1 )	
(Tech. GLUCOSE OXYDASE /PEROXYDASE, sur Biosystem)		9,49 mmol/l	( 3,89 - 6,11 )	
<b>HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE A1C</b>	:	<b>7,60</b> %	( 4,5 - 6,3 )	
(Tech. HPLC sur D10 Bio-Rad)				
<p>Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.            Le diabète est : - bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %            - moyennement équilibré lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %            - mal équilibré au-delà de 8 %            Les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres facteurs de risques.</p>				
<b>UREE</b>	:	<b>0,25</b> g/l	( 0,15 - 0,45 )	
(Tech. UREASE, sur Biosystem)		4,17 mmol/l	( 2,5 - 7,5 )	
<b>CREATININE</b>	:	<b>9,00</b> mg/l	( 6 - 11 )	
(Tech. PICRATE ALCALIN, sur biosystem)		79,65 µmol/l	( 53,1 - 97,35 )	
<b>ACIDE UPIQUE</b>	:	<b>64,37</b> mg/l	( 26 - 60 )	
(Tech. URICASE/PEROXIDASE, sur biosystem)		383,00 µmol/l	( 154,7 - 357 )	
<b>TRIGLYCERIDES</b>	:	<b>1,56</b> g/l	( 0,4 - 1,3 )	
(Tech. GLYCEROL PHOSPHATE OXYDASE /PEROXYDASE)		1,78 mmol/l	( 0,46 - 1,71 )	
<b>CHOLESTEROL+HDL+LDL</b>				
<b>CHOLESTEROL TOTAL</b>	:	<b>3,17</b> g/l	( 1,5 - 2 )	
(Tech. CHOLESTEROL OXIDASE/PEROXIDASE, sur Biosystem)		8,18 mmol/l	( 3,87 - 5,16 )	
<b>CHOLESTEROL-HDL</b>	:	<b>0,58</b> g/l	( Supérieur à 0,4 )	
(Tech. DIRECT DETERGENT, sur Biosystem)		1,50 mmol/l	( Supérieur à 1,04 )	
<b>RAPPORT CHT/HDL</b>	:	<b>5,47</b>	( Inférieur à 4,5 )	
<b>CHOLESTEROL-LDL</b>	:	<b>2,28</b> g/l		
		5,91 mmol/l		

Valeurs souhaitables du LDL-Cholestérol (en g/l) en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaire\*

Selon l'AFSSAPS:

- Présence de 0 à 1 facteur de risque : LDL < 1,6
- Présence de 2 facteurs de risques ou plus : LDL < 1,3
- Présence d'antécédents de maladies cardiovasculaires : LDL < 1

\*Selon l'AFSSAPS, les facteurs de risque sont : l'âge, antécédents familiaux de maladie coronaire précoce, tabagisme, HTA, Diabète de type 2 et HDL < 0,40 g/l.







**LABORATOIRE  
MOKAWAMA**

D'Analyses Médicales

## مختبر المقاومة للتحليلات الطبية

**Dr. BENAZZOU Narjis**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine  
et de Pharmacie de Rabat

Biochimie clinique  
Bactériologie médicale  
Hématologie  
Immunologie  
Hormonologie - Oncologie  
Parasitologie - Mycologie  
Virologie médicale  
Spermologie

Casablanca, le 19/10/2020

Code Patient 20-01380



Nom : Mme BELALAMI Soumia

Dossier N° : 191020-004 Prélèvement du: 19/10/2020 8:11

### Compte rendu d'analyses

#### ANALYSES D'HEMATOLOGIE

			Valeurs Usuelles	Antériorité
<b>HEMOGRAMME</b> (Technique Sysmex)				
GLOBULES ROUGES	:	4,79 $10^6/\text{mm}^3$	( 3,8 - 5,5 )	
HEMOGLOBINE	:	14,60 g/dl	( 12 - 16 )	
HEMATOCRITE	:	40,70 %	( 37 - 47 )	
VGM	:	85 fL	( 80 - 95 )	
TCMH	:	31 pg	( 27 - 32 )	
CCMH	:	36 g/dl	( 32 - 36 )	
GLOBULES BLANCS	:	9600 $/\text{mm}^3$	( 4000 - 10000 )	
<b>FORMULE LEUCOCYTAIRE</b>				
NEUTROPHILES	:	55 % 5280 $/\text{mm}^3$	( 2000 - 7500 )	
EOSINOPHILES	:	2 % 192 $/\text{mm}^3$	( Inférieur à 500 )	
BASOPHILES	:	0 % 0 $/\text{mm}^3$	( Inférieur à 150 )	
LYMPHOCYTES	:	38 % 3648 $/\text{mm}^3$	( 1500 - 4000 )	
MONOCYTES	:	5 % 480 $/\text{mm}^3$	( 40 - 800 )	
PLAQUETTES	:	328000 $/\text{mm}^3$	( 150000 - 400000 )	

LABORATOIRE MOKAWAMA D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. BENAZZOU Narjis  
Place Dakar (Rond point CHIMICOLOR)  
Angle Bd La Gironde et Bd La Résistance  
N°14, 1er Étage - Casablanca  
Tél : 05 22 44 81 80 - Fax : 05 22 44 81 83

Place Dakar (Rond point CHIMICOLOR) Angle Bd La Gironde et Bd La Résistance. N°14, 1er Étage - Casablanca

Tél : 05 22 44 81 80 - Fax : 05 22 44 81 83 - Mail : labomokawama@gmail.com

Patente : 32609000 - ICE N°: 000428439 - 00076