

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.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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 - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 064050

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10079 Société : 47791

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FATIMA EZZARDI

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668766826 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 13/11/2020

Nom et prénom du malade : EL ASSADI Hajar Age :

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

Nature de la maladie : Maladie Rénale

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 : Le : 19/11/2020

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
09/11/20	S		G	
13/11/20	S		80,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie ISIS 113 Lotissement Wafiq-El-Habib Tél: 025 53 51 11	13/11/2020	1754,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE ANALYTIQUE Dr. Abdennour Pharmacien Biologiste	09/11/2020		1550,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

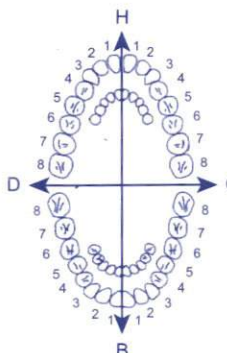
Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	<div>H</div> <div>25533412 21433552</div> <div>00000000 00000000</div> <div>D</div> <div>00000000 00000000</div> <div>35533411 11433553</div> <div>G</div> <div>B</div>		<div>(Création, remont, adjonction)</div> <div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>	<div>DATE DU DEVIS</div> <div>DATE DE L'EXECUTION</div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



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

☐ **valable 3 mois**

Le/...../20.....

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☐

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné : **Dr. Kenza SOUDAMI**
Pédiatre Néphrologie Pédiatrique
295, Bd. Abdelmoumen - Casablanca
INPE : 091031963

Certifie que Mlle, Mme, M. : **EL ASSALI Danyen**

Présente **Une Maladie Reins chronique**

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Indéfinie

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : pec@mupras.com // tel : 0522-20-45-45 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18
Adresse : Center d'affaire Allal Ben Abdellah. 49, Angle Rue Allal Ben Abdellah et Rue Mohammed Fakir
6ème Etage. Casablanca

الدكتورة كنزة السلمي
Dr. Kenza SOUDAMI
Pédiatre Néphrologie Pédiatrique
295, Bd. Abdelmoumen - Casablanca
INPE : 091031963

Dr. Kenza SOULAMI

Pédiatre spécialiste

Néphrologie Pédiatrique

Diplômée de l'Université Libre de Bruxelles

et de l'Université René Descartes de Paris

Ex. médecin spécialiste au service de néphrologie
du CHU Ibn Rochd de Casablanca



الدرستورة كنزة السلمي

طبيبة أطفال أخصائية

أمراض كلي الأطفال والرضع

خريجة الجامعة الحرة ببروكسل

وجامعة روني ديكرت بباريس

طبيبة أخصائية سابقا بمصلحة أمراض الكلى

بالمستشفى الجامعي ابن رشد بالدار البيضاء

Casablanca le: ...13/11/2020.....

El Assali Meryem

$74,60 \times 12 = 895,20$

Age: 12 ans 6 mois 0 jours, Poids: 52,70 Kg, Taille: 167,50 cm

1. Un-alfa 0,25 μ g

3 capsule(s), au coucher, pendant 4 mois

$56,30 \times 2 = 112,60$

2. D-cure 25000 ui

1 ampoule(s), 1 fois par 15 jours, pendant 4 mois

$25,10 \times 4 = 100,40$

3. Fumafer 66 mg

1 comprimé, le matin, à midi et le soir, après les repas, pendant 4 mois

$50 \times 4 = 200$

4. Tecpril 2,5 mg

1 gélule(s), le matin, pendant 4 mois

$84,80 \times 4 = 339,20$

5. Prezar 50 mg

1 comprimé, le soir, pendant 4 mois

$46,70 \times 2 = 93,40$

6. Zyloric 100mg

1 comprimé, par jour, pendant 4 mois

$21,20 \times 2 = 42,40$

7. Co-trim 200 mg / 40 mg

1 cuillère, au coucher, pendant 4 mois

Pharmacie ISIS

Maria DJEDJEL

PHARMACIENNE

143, Lotissement Wafiq - E. trechid

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

23 53 31 71

295 Bd Abdelmoumen angle allée
de Persée 3^{ème} étage C 23 - Casablanca

☎ : 0522862605

☎ : 0808360990

☎ : 0522863308

الدرستورة كنزة السلمي
Dr. Kenza SOULAMI
Pédiatre Néphrologie Pédiatrique
295, Bd Abdelmoumen - Casablanca
INPE : 091031963

295 شارع عبد المومن زاوية عمر بيري
الطابق الثالث - C 23 - الدار البيضاء

ivalent à **66 mg** de fer)

PPV 25.10 DH
LOT 1715 PER 07/24

FUMAFER® 66 mg

100 comprimés



omprimés
orale

ournies dans cette notice ou par votre

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

- L'hyposidémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.
- Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

es (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des phosphates (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphates ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluorures ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la pénicillamine ; diminution de l'absorption des oxydes et hydroxydes de magnésium (testinaux) ; diminution de l'absorption des gastro-intestinaux à distance des

• **Thyroïdisme :** diminution de l'absorption de la thyroxine. Prendre les sels de fer à distance de la thyroxine.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, ne présente pas de risque pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel est faible. Compte tenu de la nature de la molécule, il est possible que la femme qui allaite, présente une anémie possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'ATTENDRE D'AVOIR DEMANDÉ L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé.

Portifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER, comprimé ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE :

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 12 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à l'appréciation du médecin.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre le médicament à jeun.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour permettre la correction de l'anémie.

en fer qui, chez l'adulte sont d'environ 1 g.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

ivalent à **66 mg** de fer)

PPV 25.10 DH
LOT 1715 PER 07/24

omprimés
orale

FUMAFER® 66 mg

100 comprimés



ournies dans cette notice ou par votre

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

- L'hyposidémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.
- Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

es (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des phosphonates (voie orale) ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphonates ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluorosilicates ; diminution de l'absorption de fer à distance de la pénicillamine ; diminution de l'absorption des oxydes et hydroxydes de magnésium (testinaux) ; diminution de l'absorption des gastro-intestinaux à distance des

• **Thyroïdisme :** diminution de l'absorption de la thyroxine. Prendre les sels de fer à distance de la thyroxine.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, ne présente pas de risque pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel est faible. Compte tenu de la nature de la molécule, il est possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER.

Votre pharmacien avant d'utiliser FUMAFER.

Portifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER, comprimé ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE :

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 12 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 1 comprimé par jour, soit 2 à 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à l'appréciation du médecin.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre le médicament à jeun, à l'eau, et de ne pas en prendre avec des produits laitiers.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour corriger l'anémie.

en fer qui, chez l'adulte sont d'environ 1 g.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

ivalent à **66 mg** de fer)

PPV 25.10 DH
LOT 1715 PER 07/24

FUMAFER® 66 mg

100 comprimés



omprimés
orale

ournies dans cette notice ou par votre

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

- L'hyposidémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.
- Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

es (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des phosphonates (voie orale) ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphonates ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluorures ; diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la pénicillamine ; diminution de l'absorption des oxydes et hydroxydes de magnésium (testinaux) ; diminution de l'absorption des gastro-intestinaux à distance des

• **Thyroxine :** diminution de l'absorption de la thyroxine. Prendre les sels de fer à distance de la thyroxine.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, ne présente pas de risque pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel compte tenu de la nature de la molécule est possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER.

Votre pharmacien avant d'utiliser FUMAFER.

Portifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER, comprimé ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE :

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 12 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 1 comprimé par jour, soit 2 à 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à l'appréciation du médecin.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre le médicament à l'estomac vide.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour corriger l'anémie.

en fer qui, chez l'adulte sont d'environ 1 g.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

ivalent à **66 mg** de fer)

PPV 25.10 DH
LOT 1715 PER 07/24

FUMAFER® 66 mg

100 comprimés



omprimés
orale

ournies dans cette notice ou par votre

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

- L'hyposidémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.
- Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

es (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des phosphonates (voie orale) ; diminution des sels de fer à distance des diphosphonates ; diminution de la bioactivité et par un effet non spécifique sur les sels de fer à distance des fluorosilicates ; diminution de l'absorption de fer à distance de la pénicillamine ; diminution de l'absorption des oxydes et hydroxydes de magnésium (testinaux) ; diminution de l'absorption des gastro-intestinaux à distance des

• **Thyroxine :** diminution de l'absorption de la thyroxine. Prendre les sels de fer à distance de la thyroxine.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, ne présente pas de risque pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel compte tenu de la nature de la molécule est possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER.

Votre pharmacien avant d'utiliser FUMAFER.

Portifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER, comprimé ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE :

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 12 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à l'appréciation du médecin.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre le médicament à l'estomac vide.

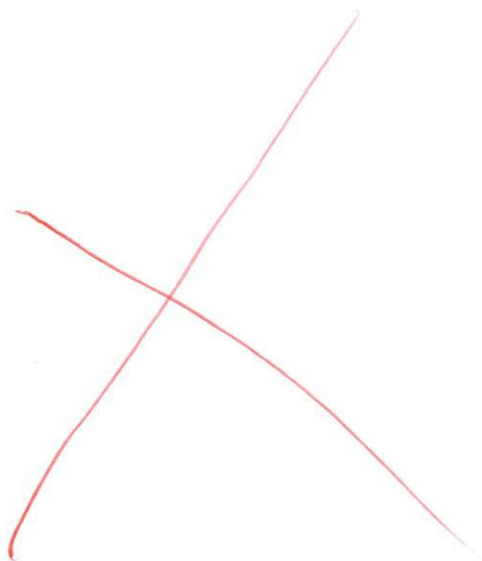
Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour permettre la correction de l'anémie.

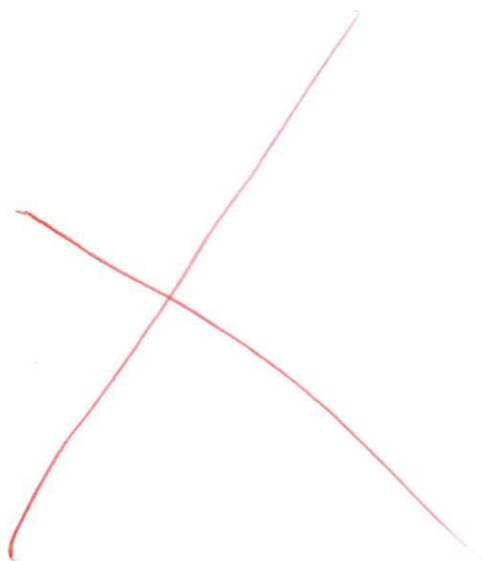
en fer qui, chez l'adulte sont d'environ 1 g.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

BPV: 56,30 DH
LOT: 20F188
EXP: 06/2022



BPV: 56,30 DH
LOT: 20F188
EXP: 06/2022



FACTURE N° : 20007742

BERRECHID : 09/11/2020
Nom et Prénom ... : Enfant Meryem EL ASSALI
Prescripteur : Dr. Soulamy kenza

Bilan :

NFS B80+ NA B30+ K B30+ CL B30+
CO2 B50+ CA B30+ PHOS B40+ PT B30+
URE B35+ CREA B35+ AUR B30+ CREU B30+
MALB B120+ FERR B250+ PTH B250+ VITD B300+

Montant Net : 1550,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:

Mille cinq cent cinquante Dirhams et zéro centime

Dr. A HAWAZINE
LABORATOIRE CENTRAL ERRAZI
BERRECHID
Dr. Abdelhamid HAWAZINE
Pharmacien Biologiste



INPE 063060990

8 x 2 = 18 -



8. Bicarbonate de sodium

4.5 gramme(s), par jour, pendant 4 mois

9. Duphalac 10 g / 15 ml

1 sachet, le matin, avant les repas, pendant 4 mois

Pharmacie ISIS
Maria DJEDIDI
PHARMACIENNE
143, Lotissement Wafiq - Berrechid
Tél: 023 53 31.71
1754 50

البكتورية كمنزة السولامي
Dr. KENZA SOULAMI
Pédiatre Néphrologue Pédiatrique
295, Bd. Abdelmoumen - Casablanca
INPE : 091031963

Pharmacie ISIS
Maria DJEDIDI
PHARMACIENNE
143, Lotissement Wafiq - Berrechid
Tél: 023 53 31.71

Tecpril 2,5 mg
30 gélules



6 118000 071471

Serie

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s

par gélule

1,25 mg

2,5 mg

5 mg

10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POS/LOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer le traitement à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer le traitement à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré à la dose de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en 2 prises de 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

Tecpril 2,5 mg
30 gélules



6 118000 071471

Serie

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s

par gélule

1,25 mg

2,5 mg

5 mg

10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POS/LOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer le traitement à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale doit être basée sur la surveillance périodique du potassium et de la créatinine, pendant la période de stabilité thérapeutique. Les effets indésirables sont les suivants :

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est contre-indiqué. La dose de dialyse de ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, lorsque l'état clinique sera stable (stabilité hémodynamique et résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

La mise en route du traitement sera basée sur la surveillance médicale stricte, notamment la surveillance de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée : La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modification de la dose. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises de 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

Tecpril 2,5 mg
30 gélules



6 118000 071471

Serie

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s

par gélule

1,25 mg

2,5 mg

5 mg

10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POS/LOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- Si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min/1,73 m² : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- Si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min/1,73 m² : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. C'est la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la dose de 10 mg par jour, qui déterminera la posologie à long terme.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est administré par voie intraveineuse, 10 à 20 mg par séance de dialyse du ramiprilate déterminée ap-
proches de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min).
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration du ramipril.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose de 5 mg par jour en une seule prise (stabilité hémodynamique et clinique).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise (soir) ou en 2 prises (matin et soir) 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée chez certains patients traités par ramipril.

Tecpril 2,5 mg
30 gélules



6 118000 071471

Serie

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s

par gélule

1,25 mg

2,5 mg

5 mg

10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POS/LOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Pos/logie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- Si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min/1,73 m² : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- Si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min/1,73 m² : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. C'est la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la dose de 10 mg par jour, qui déterminera la posologie à long terme.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale. La dose sera adaptée en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la dose de 10 mg par jour.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est administré par voie intraveineuse, à la dose de 10 mg par séance de dialyse du ramiprilate déterminée ap-
proches de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 1,25 mg par jour en une seule prise, si le patient est cliniquement stable (stabilité hémodynamique et absence de troubles de la conduction).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, avec un verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée chez certains patients traités par ramipril.

ZYLORIC 100 mgBoîte de 100 comprimés
A.M.M. N° 63 DMP/21/NTT

SOTHEMA BOUSKOURA

Remboursable AMO

LOT 192468

EXP 10 2023

PPV 46.70 DH

iés



INOL

Veuillez 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 en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à 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 votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, 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 produit 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 de 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, comprimé :

Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
 - Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
 - Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
 - Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
 - Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
 - Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
 - Médicaments utilisés pour traiter les cancers
 - Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
 - Médicaments utilisés pour traiter le diabète
 - Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
 - Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
 - Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.
- Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د^٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والبرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzalan-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د^٢، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والبرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والبرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعبء في النور والبرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والرطوبة.

Zonaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Anzlane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-alfa® 0.25 yu capsule
Eau de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات

يرجى قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.
- وصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضوا

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكاسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين د٣، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

- يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:
- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، فقط في
- حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يُستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

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

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

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

الأثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقام للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسمية وفرط الكالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).
- يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية وبعيداً عن النور والبرطوبة.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser ce médicament au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel.

En conséquence :

- l'allaitement est contre-indiqué lorsque l'enfant a moins d'un mois,
- l'allaitement est contre-indiqué, si le nouveau-né est atteint de déficit en G6PD (maladie du métabolisme),
- l'allaitement est déconseillé de façon générale en cas de traitement par ce médicament.

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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Suspension : Saccharose, Parahydroxybenzoates de méthyle et propyle, Alcool éthylique, Glycérol, Sodium environ 6,611 mg/5 ml.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie :

L'administration du CO-TRIM® se fera au cours des repas afin d'éviter des manifestations digestives.

Adulte :

CO-TRIM® : 2 comprimés matin et soir

CO-TRIM® Fort : 1 comprimé matin et soir

Cas sévères : 3 comprimés de CO-TRIM® Fort par jour.

Enfant de plus de 12 ans :

CO-TRIM® : 1 comprimé matin et soir

Enfant et nourrisson :

La posologie normale est de 30 mg/kg/jour de sulfaméthoxazole et 6 mg/kg/jour de triméthoprime en 2 prises par jour.

En cas d'infections sévères, la posologie peut être augmentée de la moitié.

En cas d'insuffisance rénale, la posologie doit être adaptée en fonction de la clairance de la créatinine.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie orale

Agiter le flacon avant emploi.

L'administration se fera de préférence au cours des repas.

Durée du traitement :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri.

L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS,

Troubles généraux :

Augmentation de la température corporelle, choc allergique, œdème de Quincke (variété d'urticaire provoquant généralement un gonflement du visage débutant par les paupières, et plus rarement de la gorge).

Manifestations cutanées :

Eruptions cutanées avec des démangeaisons.

Urticaire (éruption cutanée identique à celle provoquée par la piqûre d'ortie), plus rarement, manifestations cutanées sévères à type de cloques ou de brûlures sur le corps (syndrome de Lyell, syndrome de Stevens Johnson), d'érythème polymorphe ou d'érythème pigmenté fixe (maladies sévères de la peau).

Troubles digestifs :

Nausées, vomissements, douleur au niveau de l'estomac, diarrhée (notamment due à la présence de glycérol).

Colite pseudo-membraneuse (maladie de l'intestin avec diarrhées sanglantes et douleurs au ventre).

Troubles hépatiques :

Hépatite, jaunisse.

Manifestations sanguines :

Possibilité de modifications du bilan sanguin (thrombopénie, leuco-neutropénie, agranulocytose, aplasie médullaire, anémie hémolytique, anémie mégalo-blastique, cytopénie) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives, une fièvre inexpliquée, une pâleur ou une fatigue intense. Contactez alors rapidement votre médecin.

Troubles urinaires :

Des cas d'altération du rein et de calculs ont été signalés.

Troubles neurologiques :

Des manifestations neurologiques à type d'engourdissement ou de fourmillement des mains ou des pieds ont été observées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

N'HÉSITEZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS À LA PORTEE DES ENFANTS.

PPV 210H20
EXP 02/2023
LOT 90020 2

CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole - Triméthoprime

100 ml

CO-TRIM®

Suspension 100 ml



6 118000 030188

400 mg
80 mg
1 comprimé
800 mg
160 mg
1 comprimé
Par cuillère mes. de 5 ml
200 mg
40 mg
5 ml

en cas de...
D'autre part, en tenant compte du rapport bénéfice/risque par rapport à d'autres produits, de l'épidémiologie et des résistances bactériennes observées dans ces pathologies :

- Traitement :
- des infections urinaires de l'enfant et du nourrisson (CO-TRIM® nourrisson et enfant);
 - des infections urinaires hautes et basses de la femme, notamment traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de la femme de moins de 65 ans (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort);
 - des otites et sinusites, mais uniquement après documentation bactériologique;
 - de certaines infections bronchopulmonaires;
 - des infections digestives, et de la fièvre typhoïde.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais CO-TRIM® dans les cas suivants :

- chez les prématurés et les nouveau-nés.
- pendant l'allaitement si le nouveau-né a moins d'un mois.
- en cas d'allergie à l'un des composants de ce médicament (en particulier allergie aux sulfamides) et aux parabens (Suspension buvable).
- en cas de déficit en G6PD (glucose 6 phosphate déshydrogénase), y compris lorsque ce déficit concerne l'enfant allaité (présence du médicament dans le lait maternel) : risque de déclencher une destruction des globules rouges.
- en cas d'association avec un traitement par le méthotrexate.
- en cas de maladie du foie.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- en période d'allaitement.
 - en association avec la phénytoïne, les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

Les manifestations cutanées ou les modifications du bilan sanguin imposent l'arrêt immédiat du traitement.

Les modifications du bilan sanguin surviennent plus fréquemment chez les personnes carencées en folates.

Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire :

- En cas de traitement de longue durée ou répétitif.
- Chez les personnes âgées de plus de 65 ans.
- Chez les personnes carencées en folates.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN en cas d'insuffisance rénale, d'antécédents d'allergie à ce médicament ou aux antibiotiques, de maladie du foie, de maladie sanguine.

Un bilan sanguin doit être effectué en cas d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale et de problèmes sanguins antérieurement connus.

Une surveillance biologique (dosage du potassium dans le sang) est nécessaire chez certains patients (insuffisants rénaux, patients infectés par le VIH, patients recevant de fortes doses de ce médicament, sujets âgés).

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte d'un apport de 1,3 g de sucre par cuillère-mesure de suspension buvable (5 ml).

La suspension buvable contient 6,611 mg/5ml de sodium par cuillère-mesure :

A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Il est conseillé de boire beaucoup d'eau (au moins 2 litres par jour) pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en cas de traitement par le méthotrexate

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, et notamment avec la phénytoïne (médicament anti-convulsivant), les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.



Verifiez :

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous n'avez pas compris le médicament ou si vous souhaitez obtenir des renseignements, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y-45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0.5g/24h$ (présence d'une quantité normale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état(s) et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glibenclames et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un médicament (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les arrosages de patients particuliers

La dose peut être prescrite en fonction de la fonction rénale, en particulier au début du traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

PPV : 84DH80

PER : 09723

LOT : J2491-2



30

rien.

Identiques, cela

parlez-en à votre

50 mg

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique ou lésion ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'être grosse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète, d'insuffisance rénale et si vous prenez l'aldolone.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets sur tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable et consultez votre médecin.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg :

Fréquentes :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perturbation du traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquentes :

- Somnolence.
- Maux de tête.
- Troubles du sommeil.
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations).
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine).
- Essoufflement (dyspnée).
- Douleurs abdominales.
- Constipation opiniâtre.
- Diarrhée.
- Nausées.
- Vomissements.
- Éruption (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité.
- Angio-œdème.
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura).
- Engourdissement ou picotements (paresthésies).
- Enrouement (sycose).
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire).
- Ataque cérébrale (AVC).
- Inflammation du foie (hépatite).
- Élévation du taux de l'enzyme aminotransférase (ALAT), qui habituellement est élevée.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes.
- Migraine.
- Anomalies de la fonction hépatique.
- Douleurs musculaires et articulaires.
- Syndrome pseudo-grippal.
- Douleur dorsale et infection urinaire.
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité).
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé).
- Impuissance.
- Inflammation du pancréas (pancréatite).
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Dépression.
- Sensation générale de malaise.
- Tintement, bourdonnement, gromement ou claquement dans les oreilles.
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin de si vous pensez être (ou êtes susceptible d'être) enceinte, de plus de grossesse et si vous n'avez pas encore eu de grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge).

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées, et si vous ne pouvez pas vous hydrater.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans pouvoir conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.



Verifiez :

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des difficultés à avaler ou si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous souffrez de diabète, d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments.

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y-45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0.5g/24h$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état(s) et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glibenclames et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un médicament (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les arroses de diabète particuliers

La médecine pourra prescrire une dose plus faible, en particulier au début du traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

PPV : 84DH80

PER : 09723

LOT : J2491-2



30

rien.

Identiques, cela

parlez-en à votre

50 mg

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique ou lésion ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'être grosse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète, d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets sur tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable et consultez votre médecin.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg :

Fréquentes :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte de poids ou un traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquents :

- Somnolence.
- Maux de tête.
- Troubles du sommeil.
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations).
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine).
- Essoufflement (dyspnée).
- Douleurs abdominales.
- Constipation opiniâtre.
- Diarrhée.
- Nausées.
- Vomissements.
- Éruption (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité.
- Angio-œdème.
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura).
- Engourdissement ou picotements (paresthésies).
- Enrouement (sycose).
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire).
- Ataque cérébrale (AVC).
- Inflammation du foie (hépatite).
- Élévation du taux de l'enzyme aminotransférase (ALAT), qui habituellement est élevée.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes.
- Migraine.
- Anomalies de la fonction hépatique.
- Douleurs musculaires et articulaires.
- Syndrome pseudo-grippal.
- Douleur dorsale et infection urinaire.
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité).
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé).
- Impuissance.
- Inflammation du pancréas (pancréatite).
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Dépression.
- Sensation générale de malaise.
- Tintement, bourdonnement, gromement ou claquement dans les oreilles.
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin de si vous pensez être (ou êtes susceptible d'être) enceinte, de si vous êtes allaité (ou êtes susceptible d'être allaité) ou si vous êtes allaité (ou êtes susceptible d'être allaité) par votre bébé.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées, et/ou une déshydratation.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans pouvoir conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel d



Verifiez :

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de la notice, demandez-la à votre pharmacien.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y-45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0.5g/24h$ (présence d'une quantité normale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état(s) et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glibenclames et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un médicament (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les arrosages de patients particuliers

La dose peut être prescrite en fonction de la fonction rénale, en particulier au début du traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

PPV : 84DH80

PER : 09723

LOT : J2491-2



30

rien.

Identiques, cela

parlez-en à votre

50 mg

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique ou lésion ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'être grosse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète, d'insuffisance rénale et si vous prenez l'aldolone.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets sur tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable et consultez votre médecin.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg :

Fréquentes :

- Fourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perturbation du traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquents :

- Somnolence.
- Maux de tête.
- Troubles du sommeil.
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations).
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine).
- Essoufflement (dyspnée).
- Douleurs abdominales.
- Constipation opiniâtre.
- Diarrhée.
- Nausées.
- Vomissements.
- Éruption (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité.
- Angio-œdème.
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura).
- Engourdissement ou picotements (paresthésies).
- Enrouement (sycose).
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire).
- Ataque cérébrale (AVC).
- Inflammation du foie (hépatite).
- Élévation du taux de l'enzyme aminotransférase (ALAT), qui habituellement est élevée.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes.
- Migraine.
- Anomalies de la fonction hépatique.
- Douleurs musculaires et articulaires.
- Syndrome pseudo-grippal.
- Douleur dorsale et infection urinaire.
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité).
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé).
- Impuissance.
- Inflammation du pancréas (pancréatite).
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Dépression.
- Sensation générale de malaise.
- Tintement, bourdonnement, grommement ou claquement dans les oreilles.
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin de si vous pensez être (ou êtes susceptible d'être) enceinte, de plus de grossesse et si vous avez été prise(s) par d'autres médicaments.

Il est important d'avoir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge).

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, et/ou une déshydratation.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans pouvoir conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

Dr. Kenza SOULAMI

الدكتورة كنزة السلمي

Pédiatre spécialiste

Néphrologie Pédiatrique

Diplômée de l'Université Libre de Bruxelles

et de l'Université René Descartes de Paris

Ex. médecin spécialiste au service de néphrologie

du CHU Ibn Rochd de Casablanca

طبيبة أطفال اختصاصية

أمراض كلي الأطفال والرضع

خريجة الجامعة الحرة ببروك

وجامعة روني ديكرت بباريس

طبيبة اختصاصية سابقا بمصلحة أمراض الكلى

بالمستشفى الجامعي ابن رشد بالدار البيضاء

Casablanca

El Assali Meryem

- Urée
- Créatinine
- Acide urique
- Sodium
- Potassium
- Bicarbonates
- Calcium
- Phosphore
- 25 OHD totale
- PTH intacte
- Protides totaux
- NFS
- Ferritine
- Albuminurie sur la 1ère miction du matin
- Créatinine urinaire sur la 1ère miction du matin

LABORATOIRE CENTRAL ERRAZI
BERRECHID
Dr Abdelhamid HAWAZINE
Pharmacien Biologiste

295 Bd Abdelmoumen angle allée
de Persée 3^{ème} étage C 23 - Casablanca

☎ : 0522862605

☎ : 0808360990

☎ : 0522863308

الدكتورة كنزة السلمي
Dr. Kenza SOULAMI
Pédiatre Néphrologie Pédiatrique
295, Bd Abdelmoumen - Casablanca
INPE : 091031963

295 شارع عبد المومن زاوية عمر بيري

الطابق الثالث C 23 - الدار البيضاء

Dr. Souлами kenza

Date du prélèvement : 09/11/20

Dossier édité le : 09/11/2020

Code Patient : 72929

Enf. EL ASSALI Meryem

Page : 2 / 2



Prélèvement Effectué au Laboratoire

091120 033

CREATININE	: 8,00	mg/l	(5,7 à 8,7)	08/07/20 : 11.00
Méthode Enzymatique		ou $\mu\text{mol/l}$:	70,40	(44 à 106)
ACIDE URIQUE	: 45,20	mg/l	(26 à 60)	08/07/20 : 40.40
	ou	$\mu\text{mol/l}$	(210 à 420)	

CHIMIE URINAIRE

KONELAB 20i

Valeurs de référence

Antécédents

CREATININE URINAIRE	: 426,00	mg/L	(900 à 1800)	16/07/19 : 282
(Sur échantillon urinaire)				

Micro-albumimurie . :	10,00	mg/L	(< à 20)
(Sur échantillon urinaire)			

ENDOCRINOLOGIE

Valeurs de référence

Antécédents

FERRITINE	: 302.72	ng/ml	13 à 232	08/07/20 : 220.72
Par Chimiluminescence sur Architect abbott				

PTH (PARATHORMONE INTACTE)	: 273,70	pg/ml	(15 à 65)	08/07/20 : 352.50
Technique Chemiluminescence				

VITAMINES

MAGLUMI 2000

Valeurs de référence

Antécédents

VITAMINES D2/D3 (25 Hydroxy-vitamine D)

Résultat	: 33,00	ng/ml	08/07/20 : 25.80
Soit :	82,50	nmol/l	

Interprétation :

Carence	: < à 10	ng/ml
Insuffisant	: 10 - 29	ng/ml
Normal	: 30 - 100	ng/ml
Toxicité	: > à 100	ng/ml



INPE 063060990

LABORATOIRE CENTRAL ERRAZI
Dr. Abdeslamid HAMAZINE
Pharmacien Biologiste

Dr. Souлами kenza

Date du prélèvement : 09/11/20

Dossier édité le : 09/11/2020

Code Patient : 72929

Enf. EL ASSALI Meryem

Page : 1 / 2



Prélèvement Effectué au Laboratoire

091120 033

HEMATOLOGIE

ABX PENTRA 60

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGRAMME sur Automate ABX Pentra 60 (HORIBA)

GLOBULES ROUGES	: 4,18	M/ μ l	(4.0 à 5.4)	08/07/20 : 4.22
HEMOGLOBINE	: 11,30	g/dL	(11.5 à 14.5)	08/07/20 : 11.40
HEMATOCRITE	: 34,50	%	(37 à 45)	08/07/20 : 33.60
V.G.M	: 82,54	μ 3	(77 à 91)	08/07/20 : 79.62
T.C.M.H	: 27,03	pg	(24 à 30)	08/07/20 : 27.01
C.C.M.H	: 32,75	%	(32 à 36)	08/07/20 : 33.93
PLAQUETTES	: 271 000	/mm3	(150 000 à 400 000)	08/07/20 : 280000
GLOBULES BLANCS	: 6 930,00	/mm3	(5 000 à 11 000)	08/07/20 : 7570.00

FORMULE LEUCOCYTAIRE :

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES	: 47,00	%		08/07/20 : 38.00
Soit	: 3 257,10	/mm3	(1 800 à 8 000)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES	: 9,000	%		08/07/20 : 10.000
Soit	: 623,7	/mm3	(0 à 600)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES	: 0,00	%		08/07/20 : 0.00
Soit	: 0,0	/mm3	(0 à 200)	
LYMPHOCYTES	: 36,00	%		08/07/20 : 46.00
Soit	: 2 494,8	/mm3	(1 500 à 6 500)	
MONOCYTES	: 8,00	%		08/07/20 : 6.00
Soit	: 554,4	/mm3	(0 à 800)	
TOTAL	: 100,00	%		

BIOCHIMIE SANGUINE

KONELAB 20i

Valeurs de référence

Antécédents

SODIUM	: 140,00	mmol/l	(133 à 148)	
POTASSIUM	: 5,10	mmol/l	(3.5 à 5.00)	08/07/20 : 5.30
CHLORE	: 107,00	mmol/l	(94 à 108)	09/03/20 : 107.00
RESERVE ALCALINE	: 21,70	mmol/l	(22 à 29)	08/07/20 : 26.00
CALCIUM	: 92,30	mg/l	(86 à 103)	08/07/20 : 93.30
ou	: 2,31	mmol/l	(2,20 à 2,55)	
PHOSPHORE	: 52,00	mg/l	(27 à 45)	08/07/20 : 61.00
ou	: 1,56	mmol/l	(0,87 à 1,45)	
PROTIDES	: 69	g/l	(64 à 83)	08/07/20 : 65
UREE	: 0,59	g/l	(0,13 à 0,43)	08/07/20 : 0.50
ou	: 9,79	mmol/l	(1,70 à 7,60)	

INPE 063060990