

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

## Données 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.

## Dentaire :

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 055614

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10538 Société : RAM 48037

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOURID ABDEL AZIZ

Date de naissance : 30/07/1967

Adresse : 680, lot hadi fatch APP. 6 OUIFA  
CASA

Tél. : 06 6162 2237 Total des frais engagés : 3750 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fatch  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
Tél : 09 11 94 77 9  
20 NOV. 2020  
ACCUEIL

Date de consultation : 13/10/2020

Nom et prénom du malade : Mlle Malika Bouazza Age : 54 ans

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

Nature de la maladie : Schizophrénie + Anxiété

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :





Docteur Asmae MEZIATI

Médecine Générale

Echographie

الدكتورة أسماء المزياتي  
الطب العام  
التخطيط بالصدى

Casablanca, le :

09/11/2020

Dr. Neliha ABOU NICHA

148.50 x 3

① - Certezon 400  
2 gel

AS

matin & soir

45.60 x 2

② - D - cure forte  
1 amp

STE PHARMACIE HAMZA  
CASABLANCA  
Lott. Haj Fateh Rue 6 N° 3 Lot 63  
Casablanca - Tél: 0522 93 10 29

AS

x 3 mois

268.00

③ - Almorit 30  
1 p

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
INPE : 091194779

AS

x 14 jrs

274, مجموعة الحاج فاتح (قرب سوق الحاج فاتح) - ليسانسة

274, Lotissement Haj Fateh (près du Marché Haj Fateh) - Lissasfa

الهاتف : 05.22.93.29.63 : المحمول : 06.61.62.22.61

T&VP

④ - *Myosin* *pourbe*  
49.00 *6/11* *2/11*

AS 18 2/11

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Maj Fateh  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
INPE : 091194779

861.70

STE PHARMACIE HAMZA  
C.S. ANCA  
Lotiss. Maj fateh Rue 6 N° 3 Lot. 64  
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28



Casablanca, le : 13/10/2020

me  
Nalike BOUMCH

① - Dafilm 1000  
 201,00 x 3 1/2 x 3 (S)

② - Venozyl (S.P)  
 75,00 x 2 (S)

③ - Vitalife  
 69,00 x 1 (S)

PHARMACIE HAMZA  
 ANCA  
 Lot. Haj Fateh - Rue 6 N° 3 Lot 1  
 Casablanca - Tél: 0522 93 10 23

Dr. Asmae MEZIATI  
 Médecine Générale  
 Lotissement Haj Fateh  
 274, Lissasfa - Casablanca  
 274, Lissasfa - 22 93 29 63  
 194 719  
 INPE

④ - Exec 20  
144.50 1987 x 2/1 1987 x 144.50

897.50

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
INPE : 091194779

STE PHARMACIE HAMZA  
C - ANCA  
Lotte. Haj Fateh, Rue 6 N° 3 Lot. 64  
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

# VITALIFE

s effervescents

sans  
sucré

LOT: L9023/2  
PER: 01/2022  
PPC: 69,000H

Vit B6	(Ajr 100%)	60 mg
Vit B2	(Ajr 100%)	10 mg
Vit B1	(Ajr 100%)	18 mg
Acide folique	(Ajr 100%)	6 mg
Vit B12	(Ajr 100%)	2 mg
Biotine	(Ajr 100%)	1,60 mg
Inuline	(Ajr 100%)	1,40 mg
Maltodextrine	(Ajr 100%)	0,2 mg
Ceclamate de sodium	(Ajr 100%)	1,40 mg
Acide Citrique	(Ajr 100%)	109,40 mg
Bicarbonate de sodium	(Ajr 100%)	2,66 mg
Fructose	(Ajr 100%)	64 mg
Poudre de betterave rouge		2218,30 mg
Arome d'orange		1733 mg
Saccharine de sodium		149,29 mg
Arome de mandarine		40 mg

## DONNEES NUTRICIELLES

Kilojoule	34,48 par comprimé
Kilocalories	8,23 par comprimé
Protéine	<0,01 par comprimé
Hydrate de Carbone	0,24 par comprimé
Matière Grasse	<0,001 par comprimé
Pain Unité	<0,02 par comprimé

## PROPRIETES

1 Comprimé de VITALIFE permet de renforcer vos capacités physiques en vous apportant votre besoin quotidien en vitamines.  
VITALIFE corrige les déséquilibres nutritionnels liés à une carence en vitamines.

VITALIFE est recommandé chez les sportifs, les personnes âgées et en cas de fatigue physique ou de stress, femme enceinte et allaitante

## CONSEILS D'UTILISATION

Prendre un comprimé effervescent par jour à dissoudre dans un grand verre d'eau de préférence le matin.

Un demi comprimé pour les enfants.

Conserver en sec, entre 20°C et 25°C protéger contre la lumière et le soleil

## PRESENTATION

Boîte de 10 Comprimés effervescents.

Boîte de 20 Comprimés effervescents.

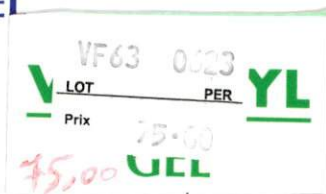
Fabriqué par : C Hedenkamp GmbH & Co.KG.  
Schierbusch 1 33161 Hovelhof Allemagne.

# VENOXYL

## GEL

### COMPOSITION :

- Aqua
- Alcohol denat
- Carbomer
- Arachis Hypogaea
- Menthol
- Triethanolamine
- Benzophénone 4
- CI 42090
- CI 19140



### PROPRIETES :

**VENOXYL GEL**, grâce à l'originalité de ses actions synergiques, lutte efficacement contre :

- \* lourdeur et pesanteur des jambes
- \* Sensation de chaleur des jambes
- \* Mauvaise circulation

**VENOXYL GEL** par son action décongestionnante apporte aux jambes fatiguées une sensation immédiate de fraîcheur, hydrate et redonne élasticité à la peau.

### CONSEILS D'UTILISATION :

- \* Prendre une noix de **VENOXYL GEL** pour chaque jambe dans le creux de votre main
- \* Etaler **VENOXYL GEL** en remontant de la cheville à la cuisse jusqu'à absorption complète du produit
- \* Pour un meilleur résultat, il est recommandé d'appliquer **VENOXYL GEL** 2 fois par jour
- \* Convient à tous les types de peaux
- \* Ne tâche pas.

### PRECAUTION D'EMPLOI :

- \* Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 30 mois.

### PRESENTATION :

Tube de 40 ml

USAGE EXTERNE

LABORATOIRES



CARILENE

**LABORATOIRES CARILENE**

7, RUE du CHANT DES OISEAUX

78360 MONTESSON

FRANCE



# ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont le saccharose : q.s.p.1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'œsophagite érosive par reflux (inflammation de l'œsophage), la prévention des rechutes de certaines œsophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cispripide (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie,
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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 ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

## Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

## Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cispripide, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

## La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

### - Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

### - Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

### - Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines. Par la suite, votre médecin peut vous recourir une fois par jour, en fonction de vos besoins. Le traitement à la demande, en fonction de vos symptômes, est traité par un AINS, sus gastro-duodénal.

## Adultes :

### - Traitement de l'ulcère du duodénum appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à de la clarithromycine 500 mg) deux fois par jour

### - Traitement des ulcères de l'estomac associés à des médicaments non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour à 8 semaines.

### - Prévention des ulcères de l'estomac d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants. Consultez les instructions de vos médicaments.

Suivez strictement les instructions de votre médecin. N'hésitez pas à lui demander conseil.

## Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

## Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

## Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

## Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

## Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, gonflement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue

environ 25 ml d'air et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

## Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

## Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

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

PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel - Had Soualem





# دافلون® 1000 ملغ

أقراص ملبسة

جزئيات الفلافونويد الدقيقة المنقاة

**اقرأ بتمعن هذه النشرة قبل أخذ الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة من أجلك.**

- يجب أن تتناول هذا الدواء ملتزمًا دوماً بالتعليمات الواردة في هذه النشرة أو حسب تعليمات طبيبك أو الصيدلاني.
- احتفظ بهذه النشرة. فقد تحتاج لقراءتها ثانية.
- تحدث إلى الصيدلاني إذا كنت بحاجة لمعلومات أو نصيحة.
- إذا ظهرت أي تأثيرات غير مرغوب فيها، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع التأثيرات الجانبية حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة.
- يجب أن تتحدث مع طبيبك إذا لم تتحسن أعراض مرضك أو إذا تراجعت حالتك الصحية.

في هذه النشرة:

1. ما هو دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة ولماذا يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟
3. كيف تتناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟
6. محتويات دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة.

**1. ما هو دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة ولماذا يستعمل؟**

المجموعة الصيدلانية العلاجية: وإلي للأوعية الدموية / دواء يعمل على الأوعية الدموية الشريانية / فلافونويد جويو  
رمز التصنيف الصيدلاني العلاجي COSCAS3.ATC: الجهاز القلبي الوعائي.  
إن هذا الدواء مقو ويريدي (يزيد ثور الأوعية) كما أنه واق للأوعية الدموية (أي أنه يحسن يزيد مقاومة الأوعية الدموية الشريانية الدفعية).

يوصى باستعماله لعلاج الأعراض الوظيفية الناجمة عن نوبة الواسير.

إذا استمرت اضطرابات الواسير لأكثر من 15 يوماً، فمن الأساسي أن تستشير طبيبك.

**2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟**

لا تتناول دافلون 1000 ملغ أقراص ملبسة:  
إذا كان لديك حساسية مفرطة تجاه جزئيات الفلافونويد الدقيقة المنقاة، أو تجاه أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء  
والمذكورة في القسم 6.

**تحذيرات واحتياطات**  
استشر طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة.

لا ينبغي:

**الأدوية الأخرى ودافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة**

أخبر طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول حالياً أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أي دواء آخر.

**تناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة مع الطعام والشراب**

لا ينبغي.

**الحمل والإرضاع**

إذا كنت حائلاً أو مرضعاً، أو كنت تعتقدن بانك حامل أو تحططين للحمل، فاستشري طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ هذا الدواء.

**الحمل:**

كإجراء احترازي، يفضل تجنب استعمال دافلون 1000 ملغ أثناء الحمل.

**الإرضاع:**

نظراً لعدم توفر بيانات كافية حول مرور الدواء في حليب الأم، يوصى بعدم إرضاع الطفل أثناء تناول هذا الدواء.

**قيادة السيارات واستعمال الآلات**

لا ينبغي.

**دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة تحتوي على**

لا ينبغي.

**3. كيف تتناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟**

احرص دوماً على تناول هذا الدواء مع الأنتيمبات بالطريقة التي أشار بها طبيبك أو الصيدلاني. في حال الشك، استشر طبيبك أو الصيدلاني.

**اضطرابات الدوران الوعائي:** الجرعة الاعتيادية هي قرص يومياً خلال وجبة الطعام.  
**نوبات الواسير:** الجرعة الاعتيادية هي 3 أقراص يومياً في الأيام الأربعة الأولى، ثم 2 أقراص يومياً في الأيام الثلاثة التالية.

**في حال أخذت دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة أكثر من اللازم:**

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني.  
البيانات المتوفرة عن فرط جرعة دافلون 1000 ملغ محدودة، ولكن الأعراض قد تشمل الإسهال، الغثبان، ألم البطن، الحكة والطفح.

إذا تسببت أن تتناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة

لا ينبغي.

إذا توقفت عن تناول دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة

لا ينبغي.

إذا كانت لديك أي استفسار حول استعمال هذا الدواء، فاطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلاني.

**4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟**

كما هي الحال مع بقية الأدوية، فمن الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تحدث عند كافة الأفراد.

يصفى معدل حدوث التأثيرات الجانبية الممكنة والمذكورة أدناه استناداً إلى النظام التالي:

- الشائعة جداً (تصيب أكثر من 1 من أصل 10 مستعملين)
- الشائعة (تصيب 1 إلى 10 من أصل 100 مستعمل)
- الغير شائعة (تصيب 1 إلى 10 من أصل 1000 مستعمل)
- النادرة (تصيب 1 إلى 10 من أصل 10000 مستعمل)
- النادرة جداً (تصيب أقل من 1 من أصل 10000 مستعمل)
- نسبة غير معروفة (عدم توفر أية معطيات تشير إلى نسبة تلك الاحتمالات)

قد تشمل التأثيرات الجانبية:

- الشائعة: إسهال، عسر الهضم، غثبان، تقيؤ.
- الغير شائعة: التهاب القولون.
- النادرة: شعور بالدوخة، صداع، تورخ، طفح، حكة، شرى.

الغير معروفة: التهاب الكبد، ودفعة معروفة في الوجه، في الشفاه، وبشكل استثنائي، ودفعة وعائية (كونيك).

**الإبلاغ عن الآثار الجانبية**

إذا أصبت بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية يمكنه حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني. عند الإبلاغ عن الآثار الجانبية فانت تساعد بتدفق مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

**5. كيف يحفظ دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟**

احتفظ به بعيداً عن مرمى الأطفال ومتناول أيديهم.

لا تستعمل دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على العلبة. يستند تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر المذكور.

الآثار الجانبية فانت تساعد بتدفق مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

**6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى**

ما هي مكونات دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة؟

المواد الفعالة هي:

جزئيات الفلافونويد الدقيقة المنقاة.

بكمية تعادل:

90 بالمائة 900 ملغ

فلافونويد على شكل هيدروكسيدين: 10 بالمائة 100 ملغ

متوسط الرطوبة.

لكل قرص ملبس 40 ملغ

المكونات الأخرى هي:

كاربون كسيت، عقيق الشفاء الصودي، سلفوز دقيق التيلور، سيليتون، ستيارات المغنيزيوم، ثالث.

غلاف القرص: ثاني أكسيد التيتانيوم (E171)، غليسيرول، لوري سولفات الصوديوم، ماكروغول 6000، هيرمولوز.

أكسيد الحديد الأصفر (E172)، أكسيد الحديد الأحمر (E172)، ستيارات المغنيزيوم.

كيف يبدو دافلون 1000 ملغ، أقراص ملبسة وما هي محتويات العبوة الخارجية؟

يتوفر هذا الدواء على شكل أقراص ملبسة. غلب تحتوي على 15 و 30 قرص ملبس.

**السلوك الصحي:**

**اضطرابات الدوران الوعائي:**

تجنب الجرس أو الوشوف طويلاً، ارفع قدميك قليلاً من على سريرك.

تجنب التعرض لأشعة الشمس والحارقة.

تأكد من اتباع نظام غذائي صحي ومتوازن وعامة النشاط البدني بالنظام (المشي وركوب الدراجات ...). وتجنب زيادة الوزن.

تجنب للناس قضية: إرتداء الجوارب أو جوارب الضغط وغسل سابقبل الماء البارد لذا يعزز الدورة الدموية.

**الواسير:**

اشرب 1.5 إلى 2 لتر من الماء يومياً، واستعملك الأطعمة الغنية بالألياف لتجنب الإسهال (الفواكه والخضروات الخضراء والحبوب الكاملة)، وتجنب الدهون والسكريات والكحول والأطعمة الغنية بالتوابل.

مارس الرياضة بانتظام لتحفيز تدفق الدم، وتجنب ارتداء الأشياء الثقيلة.

آخر تاريخ تمت فيه المصادقة على هذه النشرة الداخلية هو: يناير 2019

سرقية المغرب

20180 Casablanca

SEVIER MAROC

Imm. ZEVAOC, Lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB

20180 Casablanca

SEVIER

238500000-02



أقراص ملبسة  
جزئيات الفلافونويد الدقيقة المنقاة

• احتفظ بهذه النشرة ، فقد تحتاج لقراءتها ثانية .  
• تحدث إلى الصيدلاني إذا كنت بحاجة لمعلومات أو نصيحة .  
• إذا ظهرت أي تأثيرات غير مرغوب فيها ، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع التأثيرات الجانبية حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة .  
• يجب أن نتحدث مع طبيبك إذا لم تتحسن أعراض مرضك أو إذا تراجعت حالتك الصحية .

# CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

**Veillez lire attentivement l'intégralité de**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations complémentaires.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les effets indésirables peuvent être différents d'un médicament à un autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## COMPOSITION

**Substance active :** Chondroïtine sulfate

**Excipients :**

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), fer rouge (E172).

## CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

## INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoarthrite.

## CONTRE INDICATIONS :

**Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :**

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

### Posologie :

*Adultes : (inclues les personnes âgées)*

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

### Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

### Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

### Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

## Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après le repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

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

## MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque ont souffert d'œdème et/ou rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

### Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par des patients souffrant d'insuffisance hépatique. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique ni lors de la pharmacovigilance pour les doses recommandées. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées avec les doses recommandées chez les humains, 50 mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet antiplaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

**Excipients à effet notoire :** Sodium

# CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

**Veillez lire attentivement l'intégralité de**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations complémentaires.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les effets indésirables peuvent être différents d'un médicament à un autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## COMPOSITION

**Substance active :** Chondroïtine sulfate

**Excipients :**

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), fer rouge (E172).

## CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

## INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoarthritis.

## CONTRE INDICATIONS :

**Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :**

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

### Posologie :

*Adultes : (inclues les personnes âgées)*

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

### Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

### Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

### Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

## Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après les repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

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

## MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque ont souffert d'œdème et/ou rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

### Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par des patients souffrant d'insuffisance hépatique. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique ni lors de la pharmacovigilance pour les doses recommandées. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées avec les doses recommandées chez les humains, 50 mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet antiplaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

**Excipients à effet notoire :** Sodium



# CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

**Veillez lire attentivement l'intégralité de**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations supplémentaires.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les informations contenues dans cette notice sont destinées à vous être lues et à vous aider à prendre votre médicament de la manière appropriée. Si vous ne comprenez pas quelque chose ou si vous avez des doutes, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## COMPOSITION

**Substance active :** Chondroïtine sulfate

**Excipients :**

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), fer rouge (E172).

## CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

## INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoarthrite.

## CONTRE INDICATIONS :

**Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :**

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

### Posologie :

*Adultes : (inclues les personnes âgées)*

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

### Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

### Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

### Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

## Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après les repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

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

## MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque ont souffert d'œdème et/ou rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

### Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par des patients souffrant d'insuffisance hépatique. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique ni lors de la pharmacovigilance pour les doses recommandées. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées avec les doses recommandées chez les humains, 50 mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet antiplaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

**Excipients à effet notoire :** Sodium

PPV: 49,60 DH  
LOT: 20E27  
EXP: 05/2023

MCC220MA118PE-02  
09.01.2020  
120x420-120x37:40gr-C5

**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalfiérol (Vitamine D 3).**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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 .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalfiérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate .
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcroïdose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la

PPV: 49,60 DH  
LOT: 20E27  
EXP: 05/2023

MCC220MA118PE-02  
09.01.2020  
120x420-120x37:40gr-C5

**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalfiérol (Vitamine D 3).**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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 .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalfiérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate .
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcroïdose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la



# CENTRE DE RADIOLOGIE EL OULFA

**Docteur Fatiha LASRI**

Médecin Radiologue

Diplôme National de Spécialité.

Diplôme Inter-Universitaire spécialisé-Nancy II.

Ex médecin attaché des Hôpitaux de Londres & Amsterdam.

**Docteur Bouchaib ELMDARI**

Médecin Radiologue

Diplôme National de Spécialité.

Diplôme Inter-Universitaire spécialisé-Nancy II

Ex médecin attaché au CHU Ibn Rochd

Casablanca, le 03/11/2020

**FACTURE N°08358/2020**

**NOM & PRENOM: ABOULAICH MALIKA**

EXAMEN	MONTANT
RX. DES GENOUX F/P EN CHARGE	450 DH
TOTAL	450 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :QUATRE CENT CINQUANTE DH TTC

Centre de Radiologie El Oulfa  
Bd. Oum Rabii - Rue 50 N° 2  
Casablanca - 20220  
Tel 0522 93 04 93 - Fax 0522 93 56 31

Bd. Oued Oum Rabii – Rue 50, N°2- Oulfa – 20220 Casablanca  
Tél. : 0522 93 04 93 / 05 22 93 05 93 / 05 22 93 32 99 – Fax 0522 93 563  
Dhs - RC: SCP – TP: 37989156 – IF: 4049398 – ICE: 001581917000057  
E-mail: [radiologie-oulfa@.com](mailto:radiologie-oulfa@.com)

**Docteur Fatiha LASRI**  
Médecin Radiologue

- Diplôme National de Spécialité
- Diplôme Inter-Universitaire de Spécialité - Nancy II
- Ex Médecin attaché des Hôpitaux de Londres & Amsterdam

**Dr Bouchaïb EL MDARI**  
Médecin Radiologue

- Diplôme National de Spécialité
- Diplôme Inter-Universitaire de Spécialité - Nancy II
- Ex-Médecin attaché au CHU Ibn Rochd

- Scanner Spirale Corps Entier
- Dentascanner - Panoramique Dentaire
- Echographie Générale

- Echographie-Doppler Couleur
- Echographie Ostéo Articulaire
- Radiologie Numérisée

- Ostéodensitométrie
- Mammographie Numérisée
- Radiographie Rachis Entier
- Radio - Photo

Casablanca , le 03/11/2020

PATIENT : **ABOULAICH MALIKA**  
MEDECIN TRAITANT : **DR. MEZIATI Asmae**  
EXAMEN(S) REALISE(S) : **RX. DES GENOUX F/P EN CHARGE**

- Légère déminéralisation osseuse.
- Léger pincement articulaire fémoro-tibial interne.
- Ostéophytose marginale débutante fémoro-tibiale et fémoro-patellaire.
- Fabella bilatérale.
- Parties molles d'aspect normal.

**Conclusion :**

**Gonarthrose bilatérale modérée**

Centre de Radiologie El Oulfa  
Bd. Oued Oum Rabi, Rue 50 N° 2  
Casablanca - 20220  
Tel 05 22 93 04 93 - Fax 05 22 93 56 37

**Confraternellement**  
**DR. ELMARI BOUCHAIB**

I.S\*

Casablanca, le : 13/10/2020

me ABOUNICH Nathe

oui Sm

Rx de deux genoux  
(F + P et le Rum)

Centre de Radiologie El Oulfa  
Bd. Oum : Rue 50 N° 2  
Casablanca - 20220  
Tel 05.22.93.04.93 - Fax 05.22.93.58.7

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
INPE : 091194779



Casablanca, le : 13/10/2020

9<sup>me</sup> - ABOULNICH Nalini

faisi sm

NFS @ R3

VIDE D2 D3 - Colicure

VS - And unique

IB Anc - GM

fautreune

Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasfa - Casablanca  
Tél : 05.22.93.29.63  
INPE : 091194779

NOTICE: INFORMATION P  
1. DENOMINATION :

**MYCODERME® 1 %**

Flacon de

DCI : Nitrate d

**ME® 1%**

LOT: 08220024

PER: 08/2025

PPU: 49,00 DH

**Veillez lire attentivement cette médicament.**

Flacon de 30 g

Gardez cette notice, vous pourri

Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'information à

cien.  
Ce médicament vous a été

donnez jamais à quelqu'un d'a

identiques, cela pourrait lui être

Si l'un des effets indésirables

remarquez un effet indésirable

parlez-en à votre médecin ou à

**2. COMPOSITION DE MYCODERME**

**Composition en substance active**

La substance active est le nitrate

**MYCODERME® 1% Poudre dermatique**

chaque flacon de 30 g

contient 0,3 g de nitrate d'éconazole.

**Composition en excipients**

Les autres composants sont :

Acide borique .....

Oxyde de zinc .....

Stéarate de magnésium .....

Silice colloïdale anhydre .....

Talc .....



**LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE**

Ce médicament contient de l'acide borique.

**3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE**

**MYCODERME® 1 % Poudre dermatique** fait partie d'un groupe de médicaments appelés dérivés de l'imidazole doué d'une activité antifongique et antibactérienne.

**4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

Ce médicament contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

**Candidoses :**

Traitement de mycose des plis macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital...

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

**Dermatophyties :**

Traitement :

Intertrigo macéré génital et crural.

Intertrigo des orteils.

INPE : 097166763



097166763

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES AR-RAZI

125, Avenue Mers Sultan

Tél. : 0522 26 56 28 & 0522 27 24 9

ICE : 002309964000032 - IF 37608206

**FACTURE N° : 201100055**

Casablanca le 04-11-2020

**Mme. Malika ABOULAICH**

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
Analyse	Clé	Coefficient	Total
Forfait traitement échantillon sanguin	E	20	20.00 MAD
Vitesse de sédimentation	B	30	40.20 MAD
Vitamine D	B	450	603.00 MAD
Numération formule	B	80	107.20 MAD
Hémoglobine glycosylée	B	100	134.00 MAD
Glycémie	B	30	40.20 MAD
Ferritine	B	250	335.00 MAD
Calcium	B	30	40.20 MAD
Acide urique (Examen urinaire)	B	30	40.20 MAD
Total			<b>1360.00 MAD</b>

TOTAL DES B : 1000

TOTAL DOSSIER : 1360 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille trois cent soixante dirhams

LABORATOIRE AR-RAZI  
Analyses Médicales Scientifiques  
125, Avenue Mers Sultan, Casablanca  
Tél: 0522 26 56 28 & 0522 27 24 9



**Dr. Rajae ABID**

**Médecin Biologiste**

- Lauréate Faculté de médecine et de pharmacie Hassan II - Casablanca
- Diplôme en management de la qualité des laboratoires d'analyses médicales - Bordeaux
- Ex-Biologiste responsable à la polyclinique CNSS,

2011040013 - Mme. Malika ABOULAICH

### VITAMINOLOGIE

**25-OH-Vitamine D (D2+D3)**  
(Technique ELFA)

**<8.10** ng/ml (30.00-100.00)

Taux de 25-(OH)-vitamine D (ng/mL)

Carence	<10
Insuffisance	10 à <30
Taux recommandés	30 à 70
Toxicité	>100

Les aliments les plus riches en Vitamine D

Aliment	UI de Vitamine D pour 100g	Aliment	UI de Vitamine D pour 100g
Huile de foie de morue	10 000- 30 000	Huitres (3 à 4 moyenne)	240
Huile de foie de morue officinale	8500	Jaune d'œuf	400
Saumon cuit	360	Foie de bœuf cuit	30
Hareng mariné	350	beurre	60
Maquereau cuit	350	Fromage type emmental	40
Sardine conservée dans l'huile	300	Lait	4

Validé par : **ABID Rajae**

**Docteur ABID Rajae**  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
125, Avenue Mers Sultan 2ème Etage  
Casablanca 14115 22 26 56 28

**Dr. Rajae ABID**

**Médecin Biologiste**

2011040013 – Mme. Malika ABOULACH

- Lauréate Faculté de médecine et de pharmacie Hassan II - Casablanca
- Diplôme en management de la qualité des laboratoires d'analyses médicales - Bordeaux
- Ex-Biologiste responsable à la polyclinique CNSS,

### BIOCHIMIE SANGUINE

**Glycémie à jeûn**

(Technique enzymatique au glucose oxydase)

0.95 g/L (0.70–1.10)

5.27 mmol/L (3.89–6.11)

**Hémoglobine glyquée (HbA1c)**

(Technique chromatographie haute pression)

5.00 % (4.00–6.00)

Interprétation:

**% HbA1c**

4 – 6

6.5 – 7

8 – 9

9 – 10

> 10

**contrôle du taux de Glucose**

Intervalle non-diabétique

Excellent équilibre glycémique

Assez bon équilibre glycémique

Équilibre glycémique médiocre (Action corrective suggérée\*)

Mauvais équilibre glycémique (Action corrective nécessaire\*)

\*Risque élevé de développer des complications cardiovasculaires à long terme comme des rétinopathies, néphropathies, neuropathies et cardiopathies.

**Acide Urique**

(Dosage colorimétrique enzymatique à l'Uricase/Péroxydase)

30.6 mg/L (26.0–60.0)

183.6 µmol/L (156.0–360.0)

**Calcium (Ca)**

(Méthode colométrique)

92.46 mg/L (86.00–103.00)

2.3 mmol/L (2.2–2.6)

### BIOCHIMIE SPECIALISEE

**Ferritine**

(technique d'immuno-turbidimétrie)

52.00 ug/L (13.00–150.00)

**Docteur ABID Rajae**  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
125, Avenue Mers Sultan 2ème Etage  
Casablanca Tél: 05 22 26 56 28

**Date du prélèvement** : 04-11-2020 à 08:38  
**Code patient** : 2011040013  
**Né(e) le** : 10-11-1969 (50 ans)



**Mme. ABOULAICH Malika**

Dossier N° : 2011040013

Prescripteur : Dr MEZIATI Asmae

## HEMATOCYTOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUINE

(Sang total, cytométrie en flux, variation d'impédance)

#### GLOBULES ROUGES (Erythrocytes)

Hémoglobine	4.45	M/μl	(3.80-5.90)
Hématocrite	13.8	g/dL	(11.5-17.5)
VGM (Volume globulaire moyen)	40.6	%	(34.0-53.0)
TCMH	91.1	fL	(76.0-96.0)
CCMH	31.0	pg	(24.0-34.0)
	34.0	g/dL	(31.0-36.0)

VPM

10 fL

#### GLOBULES BLANCS (Leucocytes)

7 490/mm<sup>3</sup> (3 800-11 000)

1-Polynucléaires Neutrophiles	49.3%	Soit	3 693/mm <sup>3</sup>	(1 400-7 700)
2-Polynucléaires Eosinophiles	1.1%	Soit	82/mm <sup>3</sup>	(20-580)
3-Polynucléaires Basophiles	0.4%	Soit	30/mm <sup>3</sup>	(0-110)
4-Lymphocytes	45.9%	Soit	3 438/mm <sup>3</sup>	(1 000-4 800)
5-Monocytes	3.3%	Soit	247/mm <sup>3</sup>	(150-1 000)

#### PLAQUETTES

240 000 /mm<sup>3</sup> (150 000-445 000)

#### Vitesse de sédimentation (1ère heure)

20 mm/h (4-8)

VS (2ème heure)

58 mm/h (<20)

**Docteur ABID Rajae**  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
125, Avenue Mers Sultan 2ème Etage  
Casablanca - Tél : 05 22 26 56 28