

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

Informations 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1615

Société : RAM 54277

Actif Pensionné(e)

Autre : RE RETRAITE

Nom & Prénom : ABRATE

MILOUJD

Date de naissance : 1937

Adresse : Sidi Bernoussi Dakhur 2 Bloc 33 App 21 N° 21

CASA

Tél. : 0665435093

Total des frais engagés

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/02/2020

Nom et prénom du malade : Dr. HAMOUDI Zohra Age : 81

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Dernier bilan cardiologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : HTA + HTA

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 : 21/02/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Recouvrement des Actes
12/2020	Consultation	100	100,00	Dr. HADABI Abdellah Cardiologue 282, Avenue Moharrak B. Ahmed Etage 1, Al Qods - Sidi Bernoussi Casablanca. Tel: 05 27 74 51 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>ERMEDEC 18/02/2017</i>	<i>21/02/2017</i>	<i>4235,50</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

MONTANTS DES SOINS

DATE DU
DEVIS

- Ancien médecin interne du CHU Ibn Rochd de Casablanca.
 - Ancien médecin interne du CHU de Nancy, France.
 - Diplôme Interuniversitaire d'Échocardiographie de l'Université de Bordeaux Segalen, France.
 - Diplôme Universitaire d'Ultrasonographie Vasculaire de l'Université Sorbonne, Paris.



طبب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي ابن دشداش

طلب داخل ساقه بالمستشفى الجامعي بنانسي فرنسا

- دبلوم جامعي في تخطيط صدى القلب من جامعة بوردو

سغالن بفرنسا

دیاں جسراں

- دبلوم جامعي للموجات فوق الصوتية الوعائية من جامعة

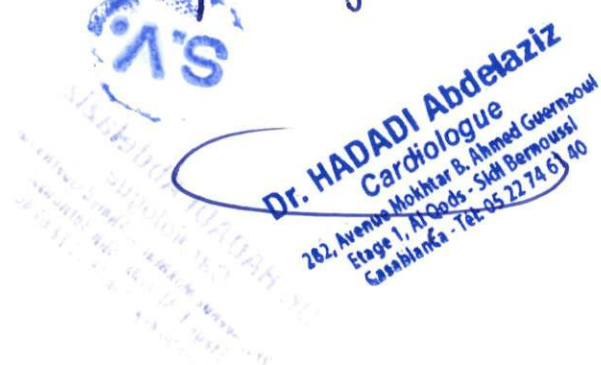
السوريون بباريس

de de 4 mois
HABADI Abdelaziz
Cardiologue
282, Avenue Mohamed 5, Ahmed Guernaoui
Etage 11, Cdt. 3, 22 100 Casablanca, Maroc
Tél: 0522 71 67 40
di Zouia
21/12/2020

	RPS + bone hydroxyapatite sol
182.80×4 159.50	for puluak 10/11/2 181. mak
114.10 3-	Beta 8/18/1. sm
384.00×3 4-	X mello 20/18/1. m
30.70 6-	Kadefic 4/18/1. mida
34.60×5 6-	Carilix 40/18/1. mida
61235.50	

75/02
F. intro de l'agellie sur

123550



Dr. HADADI Abdelaziz
Cardiologue

282, Avenue Mokhtar B. Ahmed Guernaoui
Etage 1, Al Qods - Sidi Boughraou
Casablanca - Tel: 05 22 74 61 40

Pharmacie ZEHLITOUNE
Docteur FAIROUZ OUIDDAR
Lot Zaitouna U2 N° 33
C. Echalliatte — Mohammedia

Tel : 06 64 58 19 47



**Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale**

Inéso

Deva
Pharmaceutique

SPORTIFS Sans objet

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l' utilisation de véhicules et de machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements peuvent se produire si l'utilisation de véhicules et de machines est très fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés par l' utilisation de véhicules et de machines, consultez un professionnel de la santé et de la sécurité.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRAISON DU TRAITEMENT

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Indications thérapeutiques Inéso 20 mg, nélulide gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adults

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- L'ulcère de l'estomac ou duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Infuso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une

ction par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes

Le traitement des maladies suivantes

• un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives (perturbation de la tension artérielle),
- rétention d'urine,
- radio-contraste,
- peut être utilisée dans les cas suivants :



ATTENTION
Dans q
Ce médi

nt

les cas suivants :



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives (perturbation de la tension artérielle),
- rétention d'urine,
- radio-contraste,
- peut être utilisée dans les cas suivants :



ATTENTION

Dans q

Ce médi

ATTEN

Dans q

Ce médi

nt

les cas suivants :



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives (perturbation de la tension artérielle),
- rétention d'urine,
- radio-contraste,
- peut être utilisée dans les cas suivants :



ATTENTION
Dans q
Ce médi

nt

les cas suivants :



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives (perturbation de la tension artérielle),
- rétention d'urine,
- radio-contraste,
- peut être utilisée dans les cas suivants :



ATTENTION

Dans q

Ce médi

nt

s les cas suivants :



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives (perturbation de la tension artérielle),
- rétention d'urine,
- radio-contraste,
- peut être utilisée dans les cas suivants :



ATTENTION

Dans q

Ce médi

nt

s les cas suivants :

قم بغير ا
احفظ
في حال
الميدان
ان هذا
عدم اع
سقق وا
قم بالات
الامان

مكتبات هذه الشارة
ما هو بيستور وما هي دواعي استعماله.
قبل القول ما هو بيستور.
طريقة استخدام بيستور.
الأعراض الجانبية.
المعروف تخزين بيستور.
معلومات إضافية.
ما هو بيستور وما هي دواعي استعماله.

النصيبي والعلوي
يتميّز بيوريوس إلى مجموعة الأدبية المسماة الستنتيقيات.
قد نجد في بيوريوس لذاته إلهامات للرواية.
أيضاً ارتفاع في الكوكيلوس وما يعنيه في خطير الأصالة.
مما يعنيه في خطير الأصالة.
من منحنيات أن تأخذ بيوريوس في بعض الأحيان النظم
التمارين الرومانية بحسب ما هي عليه الأكاديميات.
يعجبني عذري مخصوص الكوكيلوس والشاتو الذي يحيي
أي نيون. عدويني عدويني آخر دعوه من بحير الأصالة بدوره العالى.
لو أسلسلت سمعة معلقة كلها العوالى.
كما أن بيوريوس يحيي بحسب المعرفة والذكورة المعاصرة أو مشكل
بيه العوالى.
فيما يرى بيوريوس بحسب العوالى.
وأصلب العوالى.

فتح بندقية مصانة الطبيب وطريقة الاستعمال المقصوص عليها وتعليمات الصيدلاني

أتوه، إسال طبيبك أو الصيدلاني.

إن طبيبكم أوصيكم بما ينصحون بالدواء ونفعه وضرره.

إن طبيبكم أوصيكم بما ينصحون بالدواء ونفعه وضرره.

لا تلتفت إلى ما ينصح به الأطباء المحدثون ذلك من المفاسد.

لا تذكر سرطان الداود بدون وصفة طبية.

ما هو ذلك يبتسر وما هي العوامل المترافق

التنفسية والجهاز الهضمي

فرص

في الجسم كما أنه يحسن تردد

دور وفاسقين

5 ملء، 10 ملء، أو 20 ملء

بيريتراكس® أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ

حيّات مليّسة

ببيراندو بيريل أرجينين / إنداهاميد

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنّها تحتوي على معلومات هامة لك .

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج مستند إليها من جديد .

• إذا كان لديك أسلمة أخرى أسلال الطبيب أو الصيدلاني .

• لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة ، فقد تلحق بهضرار .

• إذا شعرت بأثر جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هنا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المنسلي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : ماهي الآثار الجانبية المختلطة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

3. كيف يؤخذ بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

5. كيف يتحقق بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

الثنة العلاجية الصيدلانية : البيراندو بيريل ومذرّات البو، كود ATC : C09BA04

إن بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ هي عبوة عن طريق من مدين مقاالت : البيراندو بيريل

والإنداهاميد . وهو مفاد إنتاج سقط الشريان ، ويعوض العلاج إنتاج سقط الشريان .

إن بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ للمندوبيين بواسطة البيراندو بيريل 10 ملخ وبواسطة الإنداهاميد 2,5 ملخ على حدا . كيلوكياتهم ، عوضاً عن ذلك ، أن ياخذوا حبة واحدة من

بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيث أنها تحتوي على هاتين المادتين المقاالت .

يتنصّي البيراندو بيريل إلى صنف العلبة حميرة كوبيل الأسيتونيس (IEC) . وتقوم هذه المادة

إن الإنداهاميد مذرّات البو ، وإن مذرّات البو ترفع مقدار البو بدرجة ضئيلة . لكن الإنداهاميد

مختلف عن بقية مذرّات البو ، بحيث أنه يرفع مقدار البو بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين

المقاالتين في تخفيف سقط الشريان . وبهذا تصلح معاً بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ،

حيات مليّسة؟

إن سبق وأصلك طببك بعدم استعمالك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المعاشرة

بأخذ هذا الدواء .

3. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

إن كانت لك حساسية من مادة البيراندو بيريل ، أو مركب آخر ينطوي على معاشرة حميرة التجويف ، أو

PPV:159DH50

بيريتراكس® أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ

حيّات مليّسة

ببيراندو بيريل أرجينين / إنداهاميد

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنّها تحتوي على معلومات هامة لك .

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج مستند إليها من جديد .

• إذا كان لديك أسلمة أخرى أسلال الطبيب أو الصيدلاني .

• لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة ، فقد تلحق بهضرار .

• إذا شعرت بأثر جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المنسلي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : ماهي الآثار الجانبية المختلطة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

3. كيف يؤخذ بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

5. كيف يتحقق بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

الثنة العلاجية الصيدلانية : البيراندو بيريل ومذرّات كيلو ، كود ATC : C09BA04

إن بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ هي عبوة عن طريق من مدين مقاالت : البيراندو بيريل والإنداهاميد .

ووفقاً لاتفاق الصياغة الشرعي ، وسوف يتحقق العلاج إزفاف الصياغة الشرعي .

بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ للمندوبيين بواسطة البيراندو بيريل 10 ملخ وبواسطة الإنداهاميد 2,5 ملخ على حدا . كيلو كيلو ، عوضاً عن ذلك ، أن يحصلوا حبة واحدة من

بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيث أنها تحتوي على هاتين المادتين المقاالت .

يتحقق البيراندو بيريل إلى صنف العلبة حسباً بعدها على علبة العلبة في ضغط الدم .

إن الإنداهاميد مذرّات كيلو ، وإن مذرّات كيلو ترفع مقدار كيلو الصادر عن الكيلوين . لكن الإنداهاميد

مختلف عن بقية مذرّات كيلو ، بحيث أنه يرفع مقدار كيلو بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين

المقاالت في تخفيف الصياغة الشرعي وتعميل معينة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

إن سبق وأصلك طبتك بعدم استعمالك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل الماشية بأحد هذه الدواء .

3. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

5. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

6. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

PPV:159DH50

بيريتراكس® أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ

حيّات مليّسة

ببيراندو بيريل أرجينين / إنداهاميد

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنّها تحتوي على معلومات هامة لك .

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج مستند إليها من جديد .

• إذا كان لديك أسلمة أخرى أسلال الطبيب أو الصيدلاني .

• لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة ، فقد تلحق بهضرار .

• إذا شعرت بأثر جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هنا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المنسلي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : ماهي الآثار الجانبية المختلطة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

3. كيف يؤخذ بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

5. كيف يتحقق بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة؟

6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيات مليّسة وفي أيّة حالة يستعمل؟

الثنة العلاجية الصيدلانية : البيراندو بيريل ومذرّات البو، كود ATC : C09BA04

إن بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ هي عبوة عن طريق من مدين مقاالت : البيراندو بيريل

والإنداهاميد . وهو مفاد إنتاج سقط الشريان ، ويعوض العلاج إنتاج سقط الشريان .

إن بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ للمندوبيين بواسطة بيريل البو 10 ملخ وبواسطة الإنداهاميد 2,5 ملخ على حدا . كيلوكاتهم ، عوضاً عن ذلك ، أن ياخذوا حبة واحدة من بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ، حيث أنها تحتوي على هاتين المادتين المقاالت .

يتنصّي البيراندو بيريل إلى صنف العلبة حميرة كوبيل الأسيتونيس (IEC) . وتقوم هذه المادة

إن الإنداهاميد مذرّات البو ، وإن مذرّات البو ترفع مقدار البو بدرجة ضئيلة . لكن الإنداهاميد

مختلف عن بقية مذرّات البو ، بحيث أنه يرفع مقدار البو بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين

المقاالت في تخفيف سقط الشريان . وبهذا تصل إلى مقدار البو بدرجة ضئيلة .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أحد بيريتراكس أرجين 10 ملخ / 2,5 ملخ ،

حيات مليّسة؟

إن سبق وأصلك طببك بعدم استعمالك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل الماشرة

بأخذ هذا الدواء .

3. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

5. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

6. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟

PPV:159DH50

NOTICE : Information de l'utilisateur



Xarelto 15 mg comprimé pelliculé
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé
rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observerez.

fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

▼ Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Veuillez lire attentivement cette notice. Veuillez lire attentivement cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto

XARELTO 20 mg

Rivaroxaban
28 caps

P.P.V. : 984,00 DH

Bayer S.A.



6 118001 090808

s'a

ait in

NOTICE : Information de l'utilisateur



Xarelto 15 mg comprimé pelliculé
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé
rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observerez.

fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Veuillez lire attentivement cette notice. Veuillez lire attentivement cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto

XARELTO 20 mg

Rivaroxaban
28 caps

P.P.V. : 984,00 DH
Bayer S.A.



6 118001 090808

s'a

ait

in

NOTICE : Information de l'utilisateur



Xarelto 15 mg comprimé pelliculé
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé
rivaroxaban

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observerez.

fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

▼ Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto

XARELTO 20 mg

Rivaroxaban
28 caps

P.P.V. : 984,00 DH

Bayer S.A.



6 118001 090808

s'a

ait in