

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontologie 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.

Radiologie 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.



Déclaration de Maladie

N° M20- 0007294

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2464 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : DRISSI CHORFI Abdallah

Date de naissance : 1949

Adresse : Rue 52, maison 15 IFRIQUIA CASA

Tél : 0664896489 Total des frais engagés : 3177,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Myriam WAHBI ZIZI
Médecine Générale
Cité Ifriquia-Squad 2
Rue 55 - N° 6 Casablanca
Tél : 05 22 37 31 06

Date de consultation : 29/04/2023

Nom et prénom du malade : EL KHAZZON Laidia Age : 61 ans

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

Nature de la maladie : épilepsie, hypotension, HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA Le : 02/05/2023

Signature de l'adhérent(e) :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
29/04/23	L		150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/04/23	3027,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
			3527,70

AUXILIAIRES MEDICAUX

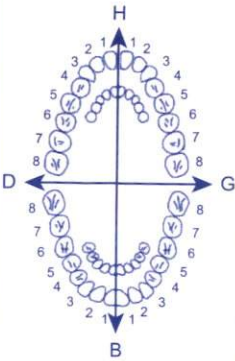
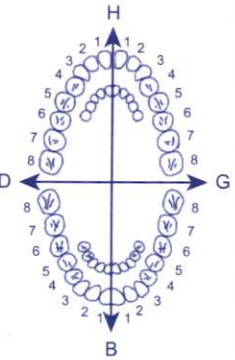
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE 			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
25533412 21433552 00000000 00000000 D 35533411 G 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>	
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Myriam Wahbi Zizi

Spécialiste en médecine de travail

Ancienne interne à la maternité

du CHU averroes

Electro cardio-gramme

médecine Générale

Echographie Générale



الدر كورة مريم وهي الزيزي

إختصاصية في طب الشغل

طبيبة داخلية سابقا قسم التوليد

مستشفى ابن رشد

التخطيط الكهربائي للقلب

الطب العام

الفحص بالصدى

Casablanca, le 23/04/2023

Mr EL Rhazouk Saidia

(906.40)

(113.3 x 8)

① Depakine chrono 500mg

176.10 1 cp x 21 j (58.70 x 3) 6 mois

② Tenormin 100 mg 1 cp

61.20 1 cp x 21 j (6.80 x 9) 6 mois

③ Levothyrona 25 mg 1 cp

1884.00 1 cp x 21 j 6 mois

④ Depakine chrono 500mg 1 cp x 21 j 6 mois

3027.70

حي إفريقيا سعاد 2 الزينقه 55 رقم 6 (قرب صيدلية سيف الدين) - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 37 31 06

Cité IFRIQUIA - Souad 2 - Rue 55 - N° 6 (près pharmacie siffe eddine) - Casablanca - Tél : 05 22 37 31 06

Fax : 05 22 37 31 06 - Patente N° 37304580 - ICE 00205426400054

En cas d'urgence GSM : 06 61 07 80 51 : في حالة الإستعجال

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dépakine® Chrono 500 mg, comprimé pelliculé sécable à libération prolongée acide valproïque et valproate de sodium

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouveaux effets indésirables. Vous devez être informé que tout effet indésirable que

DEPAKINE CHR
NAITRE S'IL EST
Les enfants exp
élevé de trouble
moteur) et du co
de malformation

Si vous êtes une jeune adolescente, une femme
d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne vous prescrira pas de valproate, sauf en d'autres traitements
- si aucun autre traitement sera prescrit et dispensé par votre médecin spécialiste, il vous fera un programme de prévention de l'éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit, en fonction de l'âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une méthode de contraception efficace sans interruption, pendant toute la durée de votre traitement par Depakine Chrono. Votre médecin discutera avec vous de cela et vous devez également suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de suivi qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui n'a pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il ne doit pas être donné à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de la votre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice :

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500 MG
CP PEL B30
P.P.V. : 113,30 DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500 MG
CP PEL B30
P.P.V. : 113,30 DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



akine Chrono et dans quels cas vous devez être informé de ces informations à connaître avant de prendre le médicament.

Depakine Chrono peut provoquer des effets indésirables éventuels. Vous devez être informé de ces informations avant de prendre Depakine Chrono et de ces effets indésirables éventuels.

Depakine Chrono est un médicament qui agit sur le système nerveux. Il est utilisé pour le traitement de l'épilepsie et de l'enfant âgé de plus de 6 ans.

LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LE MÉDICAMENT

Depakine Chrono :
Il s'agit d'un médicament efficace pour vous (voir rubrique 4 - Conseils importants).

Il est important de respecter les conseils de votre médecin et de ne pas arrêter de prendre le médicament sans avis médical.

Il est important de respecter les conseils de votre médecin et de ne pas arrêter de prendre le médicament sans avis médical.

Il est important de respecter les conseils de votre médecin et de ne pas arrêter de prendre le médicament sans avis médical.



TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Comprimé pelliculé sécable

Veillez 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 à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : BETA-BLOQUANT / SELECTIF, code ATC : C07AB03 : Système cardiovasculaire.

Ce médicament est un « bêta bloquant ». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire.

Il est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • asthme et broncho-pneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement), • insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement), • choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque), • bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque), • angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine), • maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire), • bradycardie importante (< 45-50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque), • phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques

LOT : 21E005V
PER.:11 2024

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



ocytome non traité
ale sécrétant des
i artérielle (sévère),
artérielle), • acidose
naphylactique
itement.

LOT : 22E004V
PER.:04 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



seulement ou pharmacien avant de prendre
sécable.
ng, comprimé

LOT : 22E002
PER.:07 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



ENT LE TRAITEMENT

allaitement, diabète,
des artères (syndrome de

urgicale, avertissez
ament.
00 mg, comprimé

dan s le traitement de
(voir « Autres médicaments et TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable »).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

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

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que l'utilisation de TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ait une influence sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, des sensations vertigineuses ou de la fatigue peuvent survenir.

3. COMMENT PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, **fatigue et étourdissements**. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, **les effets indésirables** tels qu'envie de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

Très fréquents : pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.

Fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10

- Anorexie (perte d'appétit)
- Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
- Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
- Vertige (sensation de rotation)
- Toux
- Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
- Éruption cutanée
- Asthénie/fatigue.

Peu fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oublis), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

Rares : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Keppra

La substance active est dénommée lévétiracétam.

Un comprimé de Keppra 250 mg contient 250 mg de lévétiracétam.

Un comprimé de Keppra 500 mg contient 500 mg de lévétiracétam.

Les autres composants sont :

Excipients : croscarmellose sodique, macrogol 6000, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, alcool de polyvinyle en partie hydrolysé, dioxyde de titane (E 171), macrogol 3350, talc.

Les colorants sont :

Comprimé de 250 mg : laque aluminium indigo carmin (E 132).

Comprimé de 500 mg : oxyde de fer jaune (E172).

Comment se présente Keppra et contenu de l'emballage extérieur

Keppra 250 mg : les comprimés pelliculés sont bleus, avec le code « ucb » et « 250 » sur une face.

Une barre de cassure est présente pour faciliter la prise du comprimé et non pas pour le diviser en parties égales.

Keppra 500 mg : les comprimés pelliculés sont jaunes, avec le code « ucb » et « 500 » sur une face.

Une barre de cassure est présente pour faciliter la prise du comprimé et non pas pour le diviser en parties égales.

Titulaire d'AMM :

GlaxoSmithKline Maroc,
Ain El Aouda, Région de Rabat.

Fabricant :

UCB Pharma S.A.
Chemin du Foriest
1420 Braine-l'Alleud
Belgique

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est le 09/2019.



Keppra 250 mg comprimé pelliculé
Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- 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 à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir section 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra
3. Comment prendre Keppra
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Keppra
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé

Le lévétiracétam est un médicament antiépileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.



3. Comment prendre Keppra

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin. Keppra doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

Monothérapie

Posologie chez l'adulte et l'adolescent (à partir de l'âge de 16 ans) :

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.

Par exemple : si votre dose quotidienne est de 1000 mg, vous débuterez par une dose initiale réduite de 2 comprimés de 250 mg le matin et 2 comprimés de 250 mg le soir.

Traitement en association

- Posologie chez l'adulte et l'adolescent (12 à 17 ans) de 50 kg ou plus

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Les 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 à d'autres personnes. Les effets de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Certains effets indésirables peuvent être graves. Certains effets indésirables ne sont pas mentionnés dans cette notice. Voir les annexes.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Levothyrox est indiqué dans les situations suivantes :

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

