

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, 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.

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.

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 : **0000691**

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **KANA LANGEN**

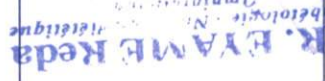
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : **06.69.69.09.66** Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : **07.03.2024**

Nom et prénom du malade : **EG SAADIA MOUZOONI** Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HHTA

Dyslipidémie

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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) :



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 Paiement des Actes
20/08/2013	/	1	DR. EYAME Reda Diabète 100% - Nutrition - Médecine générale	DR. EYAME Reda Diabète 100% - Nutrition - Médecine générale Béchir Boussetti MD AI AZMI Généraliste - Médecin généraliste 1, GH 09, 23 18 28 Béchir Boussetti MD AI AZMI Généraliste - Médecin généraliste 1, GH 09, 23 18 28 mm, 1, Béchir Boussetti MD AI AZMI Généraliste - Médecin généraliste 1, GH 09, 23 18 28

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MADINAT CHRAIBIDAKHAMA Idrissa Al Azhar GNB 1mm 1 Maga Loughlam - Casablanca T: 052 75 75 68	14/09/23	1119,70 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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 de l'ODF.

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Eyame Reda

Diabétologie

Nutrition Diabétique

Omnipraticien

D.U Diabétologie Faculté de Médecine Fès

D.U Nutrition Faculté de Médecine Casablanca

Echographie - ECG



الدكتور رضا أيام

أمراض السكري

الحمية والتغذية

الطب العام

دبلوم جامعي في السكري كلية الطب فاس

دبلوم جامعي في الحمية والتغذية كلية الطب الدار البيضاء

الفحص بالصدى - تخطيط القلب

D.U Nutrition Faculté de Médecine Casablanca
Echographie - ECG

دبلوم جامعي في الحمية والتغذية كلية الطب الدار البيضاء
الشخص بالصدى - تخطيط القلب

DR. LYAME Kef 23/10/2015 - ES SAAADIA - Mouzouni
S.V. S.V. S.V.

11LD-NOR 116.80 102/102
O - O - 1 (Mois)

21 CILANTHYL 98.10 102/102
O - 1 - O (2mois)

31 COSYREL 140.00 150/150 102/102
1 - 0 - 0 (3 mois)

41 MECBO Lomme 1121
Lepp > 21

macie MADINAT AL LOUBNA
1119.701544

Tél : 06 73 23 18 28

Fixe : 05 22 74 63 16

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
 - si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
 - si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
 - si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
 - si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
 - si vous allaitez,
 - si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.
- Avertissements et précautions**
Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
 - si vous avez des problèmes aux reins,
 - si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les taux du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veuillez 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.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires coloration rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent :

- inf-

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
 - si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
 - si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
 - si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
 - si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
 - si vous allaitez,
 - si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.
- Avertissements et précautions**
Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
 - si vous avez des problèmes aux reins,
 - si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les taux du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veuillez 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.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires coloration rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent :

- inf-

لېپન્થિલ 160° મલ્ગ ફ્રેચ મલ્ફ

فینہ فر ات

حذيرات واحتياطات

- يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات تهمك

 - احتفظ بهذه النشرة لأنك من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
 - إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
 - تم وصف هذا الدواء خصيصاً لك. لا تعطيه لشخص آخر لأنه يمكن أن يكون مضرًا حتى لو كانت أعراضه مماثلة لأعراضك.
 - إذا ظهرت أي آثار جانبية يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي، هذا ينطوي أيضاً على أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة. انظر إلى الفقرة ٤.

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
 2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
 3. طريقة تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
 4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
 5. كيف يحفظ ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
 6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

١. ما هو ليبنثيل ١٦٠ ملغم قرص مقلف وفي أي حالات يستعمل؟
لصنف الصيدلاني العلاجي:

بيبيتيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي الى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (اللبيديات) في الدم. مثل الدهون المسماء ثلاثة.

- ١- كمكمل لحمية غذائية قليلة الدهون و علاجات
١- تخفض نسبة الدهون في الدم.

ن) في حالة ما إذا
كعلاج وحيد.

مبلغ قرض 160 مل. LOT N°: 32992
الرقم: 222 FEV2022

FAB : JAN 2024
EXP : 15MAY2024

لأحد المكونات الأخرى

بوداپي، من ريت المون
للتقط صورتك بـ

جالية عدد معرضت وصلة
حيثية خلال العلاج (يتضمن القيرارات و
char Blanca, Maroc
230

mapr...
ta Ain Sébâa, Casablanca
* 160 mg CP PEL B.
* 80 DH

ZI Zenatun
LIPANTHYL
P.P.V.: 110,0
111816361

6 11800
Une entreprise ne dépend pas de la portée et de l'importance de ses

Passant

ليپينثيل® 160 ملغم قرص مغلف

فيونوفيرات

لا تستعمل ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف إذا كانت واحدة من
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى استشارة الطبيب أ
ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليپينثيل 160 ملغم
إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من إنتهاك كبدية: العلامات الدالة الأصغر
(البرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها حالياً
حكة).
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كانت قليلة النشاط
(الدرقي).

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى على تخصص
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليپينثيل 160 ملغم قرص
التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف و انتظار
نتائج عملية غير مفروضة.
- الم تحسسية أو فعل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بامكانها أن تكون خطيرة
تضمن إنتهاك و إخلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كد
يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دممية للتأكد من حالة العضلات قبل
العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض المرضى. يرجى
التالية:

- إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.
- إذا كانت لديك مشاكل كلورية.
- إذا كانت لديك مشاكل درقية.
- إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك لديه مشاكل في الكحول.
- إذا كنت تتناول أدوية تحتوي على كربوهيدرات كبيرة من الكحول.
- إذا كنت مصاباً بارتفاع الكوليسترول، أو ارتفاع الكوليسترول،
سيمفاستاتين، أو أورافاستاتين، بارافاستاتين، ز
- إذا كنت قد عاليت من مشاكل عملية خلا
- فينوفيرات، زيفيرات أو ميفيروزيل.
- إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليپينثيل
الأطفال
- لا شيء
- أدوية أخرى و ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف
- يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تمتلك
المتحتم أن تستعمل واحد من الأدوية التالية:

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على
معلومات تهمك

احتفظ بهذه النشرة لأنك من الممكن أن تحتاج إلى قرأتها مرة أخرى

إذا كانت لديك أي أستئنة أخرى، أسأل طبيبك أو الصيدلي.

تم وصف هذا الدواء خصيصاً لك. لا تعطيه لشخص آخر لأنه يمكن أن يكون

مضراً حتى ولو كانت أعراضه مماثلة لأعراضك.

إذا ظهرت أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة. انظر إلى الفقرة 4.

ما الذي تحتوي هذه النشرة؟

1. ما هو ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف؟

3. طريقة تناول ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف؟

6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
الصنف الصيدلاني العلاجي:

ليپينثيل 160 ملغم قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية
ستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم. مثل الدهون المسماة ثلاثيات

1. كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات
“خفض نسبة الدهون في الدم.

2. كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات
“خفض نسبة الدهون في الدم

3. في حالة ما إذا
كعلاج وحيد.

4. 32992
LOT N°: F EV2022
FAB: JAN 2024
EXP:

5. لأحد المكونات الأخرى
بوداني، من زيت القول

6. جلدية عند تعرضاك لأشعة
أشعة حلال العلاج (يتضمن الفيبرات و

7. سفراوية.
إذا كان

8. ZI Zenata Aïn Sebâa, Casablanca, Maroc
maphar O
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30
PPV.: 116.80 DH

9. 118001 181636
A pos 30°C, à l'abri de l'humidité.
Tenu hors de la portée des enfants ne dépassant pas 3 ans.

10. 6
11. 080706

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL® 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 10 mg/5 mg comprimé pelliculé

COSYREL® 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / périndopril arginine

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 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE COSYREL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - Code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le périndopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le périndopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'artère principale cardiomégalie hypertrophique (maladie du cœur).

ces symptômes quelles qu'en soient les causes.

- 4011057
- Si vous préférez grosses
 - Si vous êtes pour dimi
 - Si vous êtes de filtratio COSYREL
 - Si vous avez de l'apport sanguin au
 - Si vous avez pris o valsartan, un médicai cardiaque, car le risqu sous la peau dans un (voir les rubriques « Autres médicamen



6 118001 130269
COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98.10 DH
Servier Maroc - Casablanca

SPECIFIER LES DOSES PRESQUE
1-1-UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
يجب إدخال
الرقم
الوحيد
لـ
الدواء

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.
 يستعمل في غضون 60 يوماً بعد فتح العبوة

Lot رقم التسويق

Fab تاريخ الصنع

Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

Médicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NP

Pas de précautions particulières de conservation

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL® 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 10 mg/5 mg comprimé pelliculé

COSYREL® 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / périndopril arginine

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 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE COSYREL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - Code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le périndopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le périndopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'artère principale cardiomégalie hypertrophique (maladie du cœur).

ces symptômes quelles qu'en soient les causes.

- 4011057
- Si vous préférez grosses
 - Si vous êtes pour dimi
 - Si vous êtes de filtratio COSYREL
 - Si vous avez de l'apport sanguin au
 - Si vous avez pris o valsartan, un médicai cardiaque, car le risqu sous la peau dans un (voir les rubriques « Autres médicamen



6 118001 130269
COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98.10 DH
Servier Maroc – Casablanca

SPECIFIER LES DOSES PRESQUE
1-1-UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
يجب إدخال
الرقم
الوحيد
لـ

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.
 يستعمل في غضون 60 يوماً بعد فتح العبوة

Lot رقم التسويق

Fab تاريخ الصنع

Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

Médicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NP

Pas de précautions particulières de conservation

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL® 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 10 mg/5 mg comprimé pelliculé

COSYREL® 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / périndopril arginine

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 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE COSYREL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - Code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le périndopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le périndopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'artère principale cardiomégalie hypertrophique (maladie du cœur).

ces symptômes quelles qu'en soient les causes.

- 4011057
- Si vous préférez grosses
 - Si vous êtes pour dimi
 - Si vous êtes de filtratio COSYREL
 - Si vous avez de l'apport sanguin au
 - Si vous avez pris o valsartan, un médicai cardiaque, car le risqu sous la peau dans un (voir les rubriques « Autres médicamen



6 118001 130269
COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98.10 DH
Servier Maroc - Casablanca

SPECIFIER LES DOSES PRESQUE
1-1-UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
يجب إدخال
الرقم
الوحيد
لـ

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.
 يستعمل في غضون 60 يوماً بعد فتح العبوة

Lot رقم التسويق

Fab تاريخ الصنع

Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

Médicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NP

Pas de précautions particulières de conservation

mebo

Pommade

Tube de 30g

DCI : Extrait de l'huile de sésame
(β -SITOSTEROL)

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 instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE Mebo POMMADÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Introduction :

Le traitement des brûlures exposées à l'humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératinocytes, l'anxiogénies ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

Mebo (pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

Mode d'action :

Code ATC : D03A, Préparations pour le traitement des plaies et des ulcères, cicatrisants.

Mebo agit en :

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoyant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Créant une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.
- Isolant et protégeant les extrémités nerveuses exposées et lésées produisant cependant un effet analgésique.
- Fournissant une nutrition locale pour les cellules de fond lésées.
- Liquéfiant les tissus nécrotiques.
- Isolant et protégeant les plaies du milieu ambiant mais en même temps en conservant un drainage ainsi qu'un échange gazeux efficace.
- Réduisant la perte de fluide de la peau endommagée (brûlures).
- Absorbant la chaleur résiduelle dans les brûlures aigües.
- Activant l'épithérialisation dans un ordre exceptionnellement acceptable.

Indications thérapeutique :

- Brûlures d'épaisseur partielle et superficielle locales et des ulcères cutanés.
- Plaies aiguës superficielles, coupures et égratignures.
- Avec le pansement sur des plaies chirurgicales et sur le tissu nécrotique de la peau.
- Talons secs et fissurés, mamelons crevassés, et les plaies des muqueuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Mebo POMMADÉE ?

Contre-indications :

- Mebo ne doit pas être utilisé chez les personnes ayant présenté une hypersensibilité à l'un de ses composants.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Mebo ne doit pas être utilisé chez les personnes ayant présenté une hypersensibilité à l'un de ses composants.
- Pendant la conservation l'apparence physique de la pommade Mebo peut changer spécialement durant les saisons chaudes mais sans que ce puisse affecter l'efficacité du produit.

• Ce médicament contient l'huile de sésame. Peut, dans de rares cas, provoquer de graves réactions allergiques.

Interaction avec autres médicaments et autres formes d'interactions :

Aucune interaction médicamenteuse connue n'a été signalée.

Interaction avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Fécondité, grossesse et allaitement

Mebo est utilisé depuis plus de deux décennies, même par des femmes enceintes.

Enfant :

Mebo est sans danger pour les enfants.

Effets sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines :

Il n'est pas probable que Mebo perturbe l'aptitude à conduire.

Sportifs :

Sans objet.

Excipients à effet notable :

Huile de sésame.

3. COMMENT PRENDRE Mebo POMMADÉE ?

Mode d'administration:

Voie cutanée.

Composition:

Extrait de l'huile de sésame (β -Sitostérol) (indicateur signalé).

Excipient.....

Excipient à effet notable: Huile de sésame.

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas laisser à portée des enfants.

Pour les indications, les contre-indications et les précautions d'emploi, voir la notice.

PPV: 140,00 Dhs

