

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.

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 080525

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50047 Société : RAM 177428
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : OKACHA KEBIR
 Date de naissance : 1934
 Adresse : OULED ABZOUZ Bloc 06 NR35 OULEFA
 Casablanca
 Tél : 0522013087 Total des frais engagés : 1128,80 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور عبد الحفيظ الخصاصي
Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
 Cardiologue
 33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour
 Casablanca - Tél: 0522 94 06 06

Date de consultation : 22/09/2023

Nom et prénom du malade : BADRE ZAHRA Age :

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

Nature de la maladie : Cardiopathie

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) :

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
22.09 2022	CSL + EL		350,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOULAT AHMED Lot. 1 Unité 6 Oulad Azouz Casablanca - Tél: 05 22 65 86 02	22/09/2022	725,80
INPE 09407811	20/09	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
DR. F. EL HAMD Laboratoire A. HAMO Résidence El Oulfa, CASABLANCA	22.09.22	B40	800,00

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 :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	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

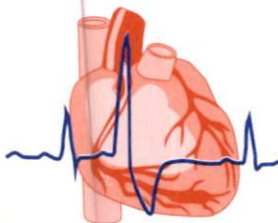
Dr. Abdellatif LAKHSSASSI

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier

Membre de la Société Française
de Cardiologie

Ancien Chef de Service de Cardiologie
des Polycliniques de la Sécurité Sociale



الدكتور عبد اللطيف الخصاصي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بمونبولى

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب

رئيس قسم أمراض القلب سابقا

بمصحات الضمان الإجتماعي

Casablanca, le 22.09.2023 الدار البيضاء في

BADRE ZAHRA

3 mar 5

20x5 11 Situation
100,1



1/2000

50,70x2 2, Caudal 2,5
101,40



1/2 - 25 2 2 2 2

34,60x5 31 LAS 440
173,2



PHARMACIE
Lot. 1 Unité 6 Oujda AZOUZ
Casablanca - Tél : 05 22 65 88 03

190,00 4/ Ines 40

1/1000 2 2 2 2 2



79,70x2 5/AZ 27
159,40

dim

Total: 723,80



الدكتور عبد اللطيف الخصاصي
Dr. LAKHSSASSI
Cardiologue
Abdellatif Ben Kaddour
Tél: 0522 94 06 06

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas d'insuffisance hépatique, antécédent d'origine allergique, prise concomitante d'allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements.
- Manifestations allergiques ; prurit,

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg une fois par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV 79DH70
PER 03/26
LOT M616



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Ajdir 12/20 101005

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques
d'origine allergique, prise concomitante
d'allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements
- Manifestations allergiques ; prurit

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.
Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg
en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

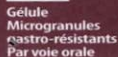


bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable





Inésoméprazole

Devco
Pharmaceuticals

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'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.
Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements peuvent survenir fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés par l'un de ces effets, ne conduisez pas de véhicules et n'utilisez pas de machines.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE
Saccharose

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

Inéso 20 MG :
Adultes âgés de 18 ans et plus :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous prescrira un traitement par gastro-protecteur pendant 4 semaines. Un traitement supplé-
mentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est de 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, vous pouvez continuer à prendre Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de la dose recommandée par votre médecin. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, la prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour. En cas d'infection, le médecin demandera également de prendre des antibiotiques, pendant 14 jours.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la p**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg

- **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-infectieux**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg/j.

- Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au
La dose recommandée est 10 mg deux fois par jour, prise maximale

de 12 ans
gastro-œso-
phagienne de l'o-
mément supplé-
mentaire après c

Information la c

s, il est pos

Zelée Helico

prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésomeprazole. 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

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes.

Adultes

- 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 du 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). Inso 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-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 du 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.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

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

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament
 - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, rabeprazole, oméprazole),
 - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans ordonnance.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice avec 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 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.

1. Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K. Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

LES FORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, il est important de prendre ce médicament.

Contre indications

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - l'acétaminophène utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé : Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement). Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) et les AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet antithrombotique pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

L'allaitement est possible. Il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sports :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose. Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage. Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : la prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante pour l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixée.

Une prise par jour. Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas, la prise doit être prise à jeun, 30 minutes avant le repas.

Durée du traitement : PPV : 20, 00

Selon prescription : Exp :

Le comprimé peut être pris avec ou sans nourriture. Symptômes et ce :

Si vous avez pris : N° Lot :

Consultez immédiatement : Dans ces situations suit.

Un surdosage peut survenir. Dans certains cas, le traitement devra être interrompu.

Conduite à tenir en cas de saignement : Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de dose supplémentaire. Prenez la dose prévue.

La prise de médicaments : Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de dose supplémentaire. Prenez la dose prévue.

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice avec 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 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.

1. Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K. Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

LES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, il est important de prendre ce médicament.

Contre indications

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - l'acétaminophène utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : AINS pyrazoles),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet antithrombotique pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

l'allaitement est possible.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement : IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sports :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héritaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage. Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante pour l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure chaque jour.

PPV : 20,00

Exp :

N° Lot :

Un surdosage peut entraîner des saignements graves.

Un INR supérieur à 4,5 est considéré comme un INR élevé. Dans ces situations, votre médecin vous indiquera la conduite à tenir.

Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de double dose. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

La prise de médicaments, d'aliments ou de boissons doit être régulière. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice avec 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 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.

1. Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K. Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

LES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, il est important de prendre ce médicament.

Contre indications

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - l'acétaminophène utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet antithrombotique pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

Si vous êtes allaitante, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sports :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose. Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage. Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : la prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante de l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixée.

Une prise par jour. Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas, la prise doit être prise à jeun, 30 minutes avant le repas.

Durée du traitement : PPV : 20-30 jours.

Selon prescription : Exp : 30 jours.

Si vous avez pris : N° Lot :

Consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez un effet indésirable.

Un surdosage peut entraîner des saignements graves.

Un INR supérieur à 4,5 nécessite une prise de sang.

Dans certains cas, le traitement devra être interrompu temporairement.

Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de double dose. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

La prise de médicaments : Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de double dose. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée. Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice avec 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 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.

1. Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK). Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

LES FORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, il est important de prendre ce médicament.

Contre indications

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - l'acétaminophène utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet antithrombotique pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

L'allaitement est possible.

VOIE ORALE : IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sports :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante pour l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas

Durée du traitement

Selon prescription

Le comprimé peut être

Symptômes et

Si vous avez pris

Consultez immédiatement

Un surdosage peut

• l'apparition d'un

• un INR supérieur

Dans ces situations

suit.

Dans certains cas,

traitement devra être

Conduite à tenir en

Si vous oubliez de

Prenez la dose prévue

La prise médicamenteuse

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est

préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

PPV : 20,00

Exp :

N° Lot :



SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice avec 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 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.

1. Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK). Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

LES FORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, il est important de prendre ce médicament.

Contre indications

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - l'acétaminophène utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet antithrombotique pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

Allaitement est possible.

VOIE ORALE. IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sports :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héritées très rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation.

Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante pour l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure chaque jour.

Dans tous les cas, l'INR doit être contrôlé régulièrement.

Durée du traitement

Selon prescription

Le comprimé peut être divisé.

Symptômes et signes

Si vous avez pris :

Consultez immédiatement

Un surdosage peut survenir.

• l'apparition d'un

• un INR supérieur

Dans ces situations, consultez immédiatement votre médecin.

Dans certains cas, un traitement devra être institué.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de double dose.

Si vous oubliez de prendre votre comprimé, ne prenez pas de double dose.

La prise médicamenteuse doit être poursuivie.

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

CARDENSIEL® , comprimé pelliculé

Faites attention avec CARDENSIEL :



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHŠ

MERCK**CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé****Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

6 118001 100859

Cardensiel[®] 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV : 50,70 DHS

7862160246

Consultez votre pharmacien. Si vous avez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**



P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**



P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**



P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**



P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**



P.P.V : 34DH60



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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

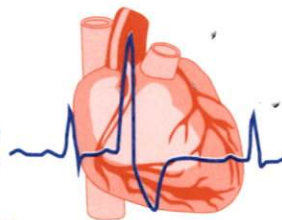
ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Dr. Abdellatif LAKHSSASSI

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier
Membre de la Société Française
de Cardiologie
Ancien Chef de Service de Cardiologie
des Polycliniques de la Sécurité Sociale



الدكتور عبد اللطيف الخصاصي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بمونبولى
عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب
رئيس قسم أمراض القلب سابقا
بمصححات الضمان الإجتماعي

Casablanca, le 22.09.2023 الدار البيضاء في

BADRE ZAHAN

- TP
- IIR
- Dosage urée Dr D3

الدكتور عبد اللطيف الخصاصي
Dr. LAKHSSASSI
Cardiologue
33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour
Casablanca - Tél: 0522 94 06 06

Dr. Rabab LAKHSSASSI
Médecin Biologiste
Laboratoire AL HAMD
Résidence
Casablanca



مختبر الحمد للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MEDICALE

الدكتورة رباب الصياد

Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

FACTURE N : 230900392

INPE : 093061372

Casablanca le 25-09-2023

Mme Zahra BADRE

Date de l'examen : 25-09-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E11.5	E
	TP sous traitement	B40	B

Total des B : 40

TOTAL DOSSIER : 55.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinquante-cinq dirhams

NB : Le laboratoire ne peut en aucun cas modifier la date de la facture. De ce fait, prière de respecter le délai de dépôt de vos dossiers médicaux auprès des organismes d'assurance.

Dr. Rabab ESSAYADE
Médecin Biologiste
Laboratoire AL HAMD
Résidence Al HAMD, Imm D, n°1
Farah Salam El Oulfa, CASABLANCA

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermiologie

Résidence Al HAMD, Immeuble D, Appt N° 1, 1er étage, Farah Salam, El oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 / GSM : 06 62 503 305 - Tél / Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002



مختبر الحمد للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MEDICALE

الدكتورة رباب الصياد

Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

Dossier ouvert le : 25-09-2023

Prélèvement effectué à : 10:40

Edition du : 25-09-2023

Mme BADRE Zahra

Né(e) le : 01-01-1934 (89 ans)

Dossier N° : 2309250041

Prescripteur : Dr ABDELLATIF LAKHSSASSI



HEMOSTASE

Taux de prothrombine (Patient sous traitement anti-coagulant)

Traitement :

SINTROM

Posologie :

1/2 CP

Témoin

13 sec

Malade :

24.3 sec

Taux de prothrombine

38 %

(Chronométrique STAGO – START 4)

Sujet sans traitement : 70–100%

Sujet sous AVK : 25–35%

I.N.R "International Normalised Ratio"

2.26

Interprétations :

2.33

Indications cliniques	Valeur I.N.R
–Prévention récidives thromboses veineuses –Chirurgie à haut risque thrombotique –Traitement secondaire des thromboses veineuses et des embolies pulmonaires –Prophylaxie des embolies systémiques –Prothèse cardiaque tissulaire, valvulopathie, infarctus du myocarde, fibrillation auriculaire, valve aortique	2 < INR < 3
Prothèse valvulaire mécanique (haut risque)	2,5 < INR < 3,5
Thrombose associée à des antiphospholipides	3 < INR < 4,5
Risque hémorragique	INR > 5

الدكتورة رباب الصياد

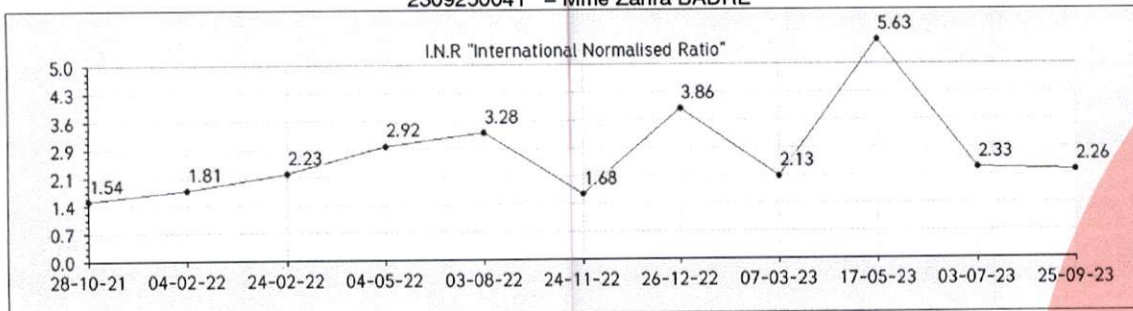
Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

2309250041 – Mme Zahra BADRE



Teneur des aliments en Vitamine K en $\mu\text{g}/100\text{ml}$ (AFSSAPS)

–Brocoli, chou vert, laitue, cresson, persil, huile de colza, huile de soja, épinard, choux de Bruxelles (100–1000).

–Haricot vert, fève, choux rouge, concombre, poireau, margarine ; huile d'olive, petit pois (10–100).

–Crème, beurre, fromage, orge, avoine, pain complet, son de blé, céréales de petit déjeuner, boeuf haché, foie de génisse et d'agneau, pomme, aubergine, myrtille, carotte, céleri, huile de maïs, courgette, date, figue, raisin, huile de palme, pêche, prune, rhubarbe, fraise, tomate, huile de tournesol (1–10).

–Lait de vache, yaourt, maïs, pain blanc, spaghetti, riz complet, farine blanche, pétales de maïs, bifteck, cuisse de poulet, saucisse de boeuf, avocat, banane, mangue, melon, pastèque, champignons, orange, navet, cacahuète, ananas, pomme de terre, oeuf, saumon et thon en conserve (0.1–1).

Demande validée par : Dr. R.Essayade

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un prompt rétablissement