

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À 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- 0037274 173 389

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2535 Société : _____
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : _____
 Nom & Prénom : CHAHID CHAMA
 Date de naissance : 1946
 Adresse : _____
 Tél. : 06 67 67 25 69 Total des frais engagés : _____ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 26/06/2018
 Nom et prénom du malade : CHAHID CHAMA Age : _____
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection Cardiologique
 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
26/05/23			300,00	
05/10/23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

26/05/23 148,10
05/10/23 323,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

2.10.23 480,58

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

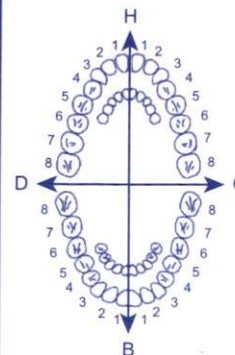
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR HANANE BOUTKHEMT

Spécialiste des maladies du coeur
et des vaisseaux

DIPLÔME D'ECHOCARDIOGRAPHIE
UNIVERSITÉ DE BORDEAUX - FRANCE

HYPERTENSION ARTÉRIELLE - ECG

ECHO-DOPPLER COULEUR CARDIAQUE ET VASCULAIRE

HOLTER TENSIONNEL - HOLTER RYTHMIQUE - EPREUVE D'EFFORT

الدكتورة حنان بوتخامت

اختصاصية في أمراض القلب
و الشرايين و ارتفاع الضغط الدموي

حاصلة على دبلوم الإيكوغرافيا
جامعة بوردو - فرنسا

تخطيط القلب - الفحص بالصدى و الدوبلير بالألوان
تسجيل تخطيط القلب و الضغط الدموي على مدى 24 ساعة
فحص الجهد

Nom : Mme CHAHID CHAMA الاسم :

Casablanca, le : 05/10/2023 في : الدار البيضاء،

1- Valphi 160 mg

1 Comprimé, matin, après les repas,

2 - Hyperium 1mg

1 Comprimé le matin et le soir, après le repas

3 - Lasilix 40 mg

1 Comprimé le matin après le repas

4 - FERYL

1 Gélule le matin après le repas

REGIME PEU SALE/ TRAITEMENT A NE PAS ARRETER
JUSQU'AU PROCHAIN RDV TRAITEMENT DE 01 MOIS

لا تقبل المراجعة بعد مرور أكثر من 10 أيام من تاريخ الفحص

إقامة نعيم، شارع أبو بكر القادري، شقة 7 عمارة 4 - سيدي معروف - الدار البيضاء - فوق قيسارية الذهب الأميرات
Résidence Naim, Avenue Abou Bakr El Kadiri, Appt 7, Immeuble 4, Sidi Maârouf - Casablanca
Au dessus du centre de bijouterie les princesses
Tél. : +212 5 22 58 46 28 / Gsm : +212 6 48 27 11 97 / Email : cabinetcardiologiehanane@gmail.com

INPE : 091200071

فالسارتان

يرجى قراءة هذه النشرة بالكامل قبل تناول هذا الدواء.
حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج قراءتها مرة أخرى.
إذا كان لديك أسئلة أخرى، أو إذا كان لديك أي شك، أطلب معلومات إضافية من طبيبك أو الصيدلي.
لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطيه لأي شخص آخر حتى لو ظهرت لديه نفس الأعراض، فذلك قد يتسبب له في ضرر.
إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات والمشورة، يرجى الاتصال بالصيدلي.
إذا أراد أحد الأشخاص سواك أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير تلك المذكورة في هذه النشرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

1. تركيبة الدواء

فانسي، 40 مغ، 80 مغ، 160 مغ و 320 مغ، أقراص ملبسة.
المادة الفاعلة: فاسارتان.
المواد: سيلليوم بلوري دقيق، كروسوفيدون، بوليس غرواني لا مائي، سترات المغنيسيوم، أوكترادي أصفر، أوكترادي وردي، أوكترادي بنفسجي، ماء مطهر.

2. الشكل الصيدلي والتقديم

فانسي، 40 مغ، أقراص، غلب 28 و 14
فانسي، 80 مغ، أقراص، غلب 28 و 14
فانسي، 160 مغ، أقراص، غلب 28 و 14
فانسي، 320 مغ، أقراص، غلب 28 و 14

3. دواعي الاستعمال العلاجية

الغلة العلاجية: السبيلة، حاصرات مستقبلات الأنجيوتنسين 2.
• ارتفاع الضغط الشرياني
علاج ارتفاع الضغط الشرياني الأساسي لدى الكبار وارتفاع الضغط لدى الأطفال والمراهقين الذين تراوح سنهم بين 6 و 18 سنة.
• بعد الإصابة بأمشحة عضلة القلب حديث العهد
علاج المرضى الكبار المستقرين سريريا، الذين يعانون من قصور قلبي ذي أعراض أو اختلال وظيفي قاتلي في البطين الأيسر بدون أعراض، بعد احتشاء عضلة القلب حديث العهد (12 يوم) ساعة (10 أيام).
• القصور القلبي
علاج القصور القلبي ذي الأعراض لدى المرضى الكبار عندما يكون من غير الممكن استعمال كابتات إنزيم التحول أو بالجمع مع كابتات إنزيم التحول عندما يكون من غير الممكن استعمال حاصرات بيتا.

4. الجرعة

طريقة الاستعمال:
عن طريق الفم.
يمكن تناول فانسي خلال الوجبات أو خارجها. ويجب تناوله مع شرب كأس من الماء.
ارتفاع الضغط الشرياني لدى المرضى الكبار: المقدار الاعتيادي هو 80 مغ في اليوم. وفي بعض الحالات، يمكن لطبيبكم أن يصف مقداراً أعلى (مثلاً: 160 مغ أو 320 مغ). كما يمكن أن يصف فانسي إلى جانب دواء آخر (دواء مدر للبول مثلاً).
ارتفاع الضغط لدى الأطفال والمراهقين (الذين يتراوح سنهم بين 18 و 36 سنة)
لدى المرضى الذين يقل وزنه عن 35 كغم، يبلغ المقدار الاعتيادي 40 مغ من فاسارتان مرة واحدة في اليوم.
لدى المرضى الذين يبلغ وزنه 35 كغم أو أكثر، يبلغ المقدار الاعتيادي 80 مغ من فاسارتان مرة واحدة في اليوم.
في بعض الحالات، يمكن أن يصف لكم طبيبك مقادير أعلى (يمكن الزيادة في المقدار إلى 160 مغ وحتى إلى 320 مغ كحد أقصى).
بعد الإصابة بأمشحة عضلة القلب حديث العهد لدى المرضى الكبار: عند الإصابة بأزمة قلبية، يبدأ العلاج عموماً منذ الساعة الثانية عشرة بعد حدوث الأزمة بمقدار خفيف مرتين في اليوم. ويقوم طبيبك بزيادة تدريجياً في المقدار خلال الأسابيع المئوية إلى أن يصل إلى حد أقصى يبلغ 160 مغ، مرتين في اليوم. ويتوقف المقدار النهائي على مدى تحملكم للدواء.
يمكن إعطاء فانسي مع علاج آخر للأزمة القلبية وطبيبكم هو الذي سيقدر أي علاج يتناسب مع حالتكم.
القصور القلبي لدى المرضى الكبار: يبدأ العلاج عموماً بـ 40 مغ، مرتين في اليوم. ويقوم طبيبك بزيادة تدريجياً في المقدار خلال الأسابيع المئوية إلى أن يصل إلى حد أقصى يبلغ 160 مغ، مرتين في اليوم. ويتوقف المقدار النهائي على مدى تحملكم للدواء.
يمكن إعطاء فانسي مع علاج آخر للقصور القلبي وطبيبكم هو الذي يقرر العلاج الذي يتناسب مع حالتكم.

المجموعات الخاصة:

الأشخاص المسنون
ليس من الضروري القيام بملامعة المقدار لدى الشخص المسن.
القصور الكلوي
ليس من الضروري القيام بملامعة المقدار لدى المرضى الكبار الذين يفوق استصافا الكريتينين لديهم 10 مل/دق.
ليس من الضروري القيام بأي تعديل للمقدار لدى الأطفال المرضى (من 6 إلى 18 سنة) الذين يفوق استصافا الكريتينين لديهم 30 مل/دق. يجب مراقبة الوظيفة الكلوية ونسبة البوتاسيوم في الدم بعناية شديدة.
القصور الكلوي
لا يجب أن يتجاوز المقدار 80 مغ لدى المرضى من الكبار والأطفال (من 6 إلى 18 سنة) المصابين بقصور كلوي خفيف إلى معتدل بدون كوليسترول.
التعب، في جميع الأحوال، وصفة طبيبك بدقة.

5. موانع استعمال الدواء

- الحساسية المفرطة لإزاء المادة الفاعلة أو إزاء أحد المواد.
- القصور الكلوي الحاد والتشمع الكبداني والكوليسترول.
- الألبان والثاني والثالث من الحمل.
في حالة الشك، لا تتناول في استشارة طبيبك أو صيدليكم.

6. الآثار الجانبية

مثل جميع الأدوية الأخرى، يمكن أن يحدث فانسي تأثيرات جانبية، ولو أنها لا تظهر لدى كل من يتناوله.
• نقص البوتاسيوم، نقص السكر، الحصى للكريات الحمر، قلة الفلوات، قلة الصفائح، الحساسية المفرطة، بما في ذلك مرض الحصل.
• القصور الكلوي والإصابة الكلوية، القصور الكلوي الحاد، زيادة الكريتينين الحاصل، ارتفاع نسبة البوتاسيوم في الدم، انخفاض كمية الصوديوم في الدم، زيادة البوتاسيوم الباسمة.
• الدوار (الدوخة)، الغثي، الصداع.
• انخفاض الضغط، انخفاض ضغط الدم الانقباضي، القصور القلبي، السعال، التهاب الأوعية الدموية.
• الآلام البطنية، الغثان، الإسهال، ارتفاع قيم الوظيفة الكبدية، بما في ذلك زيادة البيليروبين الحاصل.
• الأورثيميا العروانية، طفح جلدي، حكة شديدة.

• الوهن، العياء، ألم عضلي.
باستثناء بعض المضطربات المعوية- المعوية المعزولة (مثل ألم البطن وحالات الغثان والقيء).
• حالات الدوار، ألم يمتد تخليداً أي فوق بين مستوى التمثل لدى المرضى من الأطفال (من 6 إلى 18 سنة)، والمرض الكلي.
لتسليمكم بأخبار طبيبك أو صيدليكم بأي تأثير جانبي

7. تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال

قبل تناول فانسي، المرجو إخبار طبيبك بحالات التالية:
- إذا كنتم تتناولون من مرض في الكلى.
- إذا كنتم تتناولون من مرض كلوي خطير أو كنتم تخضعون لتصفية الكلية اصطناعياً (الدياليز).
- إذا كنتم تتناولون من تضيق في شرايين الكلية.
- إذا كنتم قد خضعتم للأزمة الأخيرة لأزرق الكلية.
- إذا كنتم قد خضعتم للعلاج بعد تعرضكم لأزمة قلبية أو نتيجة قصور قلبي. ويمكن أن يقوم طبيبك، في هذه الحالة، بفحص وظيفتكم الكلوية.
- إذا كنتم تتناولون من مرض قلبي خطير عدا القصور القلبي أو الأزمة القلبية.
- إذا كنتم تتناولون الدواء تزيد من كمية البوتاسيوم في الدم، بما في ذلك الإضافات من البوتاسيوم أو أملاح البوتاسيوم والأدوية المدخرة للبوتاسيوم والهيبارين، إذ قد يكون من الضروري القيام بمراقبة كمية البوتاسيوم في دمكم بكيفية منتظمة.
- إذا كنتم تتناولون من فرط الألدوستيرون. ويتعلق الأمر بمرض تنتج فيه الغدة فوق الكلوية كمية مهمة للغاية من هرمون الألدوستيرون. لا يُنصح باستعمال فانسي إذا كانت تتلحق هذه الحالة عليكم.
- إذا كنتم تتناولون من أعراض في أعقاب الإصابة بجلهال أو بحالات في أن تتناول مقادير كبيرة من المواد المدرة للبول.
- إذا كنتم سيقون تعديتكم تلك حامل، أو أنه من الممكن أن تصبحي حامل.
لا تتناولوا في حالة الشك، في استشارة صيدليكم أو طبيبك المعالج.

8. التفاعلات

يرجى مكن أن تخبروا طبيبك أو صيدليكم، إن كنتم قد أخذتم في الأونة الأخيرة دواء آخر، حتى ولو كان ذلك بدون وصفة طبية.
يُمنح بعدم الجمع بين هذا الدواء وأدوية أخرى:
+ الليثيوم: خطر محتمل لارتفاع التراكيز الحاصلة وسُوءة الليثيوم. ويوصى، إذا كان هذا الجمع ضرورياً، بمراقبة وجود الليثيوم في الدم بمراقبة صارمة.
+ أدوية مدرّة للبول مدخرة للبوتاسيوم: الإضافات من البوتاسيوم، مواد بديلة عن الملح تحتوي على البوتاسيوم، ومواد أخرى يمكن أن تزيد من نسبة البوتاسيوم: يُنصح بمراقبة التراكيز الباسمة، في حالة الحالة، على خطر ضروري.
تكون حالات الجمع بين هذا الدواء وأدوية أخرى موضوع احتياطات في الاستعمال:
+ مضادات للتخثراب لا استيررويدية، بما في ذلك حمض الأسيتيل ساليسيليك بآز من 3 غ/ع/يوم: تخفيف التأثير المضاد لارتفاع الضغط وارتفاع خطر تشوّه نفاذ الوظيفة الكلوية وازدياد البوتاسيوم الحاصل. ومن المناسب إن مراقبة الوظيفة الكلوية في بداية العلاج وإضافة ما يحتاجه جسم المريض من الماء.
مجموعة الأطفال
يجب مراقبة الوظيفة الكلوية ونسبة البوتاسيوم في الدم بعناية شديدة في حالة الجمع بين هذا الدواء وأدوية أخرى كحاجة لنظام الرينين-انجيوتنسين-الوسترين.
وتفادياً لحدوث تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب إخبار طبيبك أو صيدليكم دائماً بأي علاج آخر تتناولونه.

9. استعمال الدواء أثناء الحمل والرضاعة

يجب أن يتخذ من اعتبار، عند سيقلة المركبات أو استعمال الآلات، إمكانية حدوث حالات من الدوار أو العياء خلال مدة العلاج.
يجب أن يتخذ من اعتبار، عند سيقلة المركبات أو استعمال الآلات، إمكانية حدوث حالات من الدوار أو العياء خلال مدة العلاج.
يجب أن يتخذ من اعتبار، عند سيقلة المركبات أو استعمال الآلات، إمكانية حدوث حالات من الدوار أو العياء خلال مدة العلاج.
يجب أن يتخذ من اعتبار، عند سيقلة المركبات أو استعمال الآلات، إمكانية حدوث حالات من الدوار أو العياء خلال مدة العلاج.

10. الآثار المحتملة لهذا الدواء على القدرة على قيادة السيارات واستعمال بعض الآلات
يجب أن يتخذ من اعتبار، عند سيقلة المركبات أو استعمال الآلات، إمكانية حدوث حالات من الدوار أو العياء خلال مدة العلاج.

11. الأعراض ومبدأ تعطل في حال الجرعة الزائدة
يمكن أن تظهر آثار الإفراط في المقادير على شكل انخفاض مهم في الضغط يمكن أن يصل إلى انخفاض في مستوى الوعي، ووهن في القلب والشرايين وأز حالة صدمة.
يكفي استقرار حالة الدورة الدموية أهمية قصوى. وفي حالة انخفاض الضغط يجب أن يُنشد المريض وأن يتم الشروع في ضبط ضغط الدم في الشرايين.
في حالة الإفراط في المقادير، ينبغي الاتصال بمركز محاربة التسمم بالمغرب (06 64 68 37 05).
شروط وصفة طبيبك: تسليمة، جدول أ (قائمة 1)
احتياطات خاصة للتخزين:

احتفظ به في درجة حرارة لا تتجاوز 30°م.
لا يجب تجاوز التاريخ الأقصى للاستعمال المبين على العلبة.
لا تتركوه في متناول الأطفال أو محل رؤيتهم.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على هذه النشرة هو يونيو 2016

يصنع و يوزع من طرف:

مختبرات معهد الصيدلة
ص.ب. 4491 - 12100 المغرب
الصيدلي المسؤول: مروة الصدراتي



VALPHI® 40mg, 80mg, 160mg et 320mg

(Valsartan)

Veillez 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.

1. Composition du médicament

VALPHI® 40mg, 80mg, 160mg et 320mg comprimés pelliculés.

Principe actif : Valsartan..... 40 mg ou 80 mg ou 160 mg ou 320 mg

Excipients : Cellulose microcristalline, Croscopolidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Opadry jaune, Opadry rose, Opadry violet, Eau purifiée.

2. Forme et présentations

VALPHI® 40 mg, Comprimés, boîtes de 14 et de 28

VALPHI® 80 mg, Comprimés, boîtes de 14 et de 28

VALPHI® 160 mg Comprimés, boîtes de 14 et de 28

VALPHI® 320 mg Comprimés, boîtes de 14 et de 28

3. Indications thérapeutiques

Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes des Récepteurs de l'Angiotensine II

• Hypertension artérielle

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes, et de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

• Post-infarctus du myocarde récent

Traitement des patients adultes cliniquement stables présentant une insuffisance cardiaque symptomatique ou une dysfonction systolique ventriculaire gauche asymptomatique post-infarctus du myocarde récent (entre 12 heures et 10 jours).

• Insuffisance cardiaque

Traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique chez les patients adultes lorsque les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ne peuvent pas être utilisés ou en association avec IEC lorsque les bêta-bloquants ne peuvent pas être utilisés.

4. Posologie
Mode d'administration :

Voie orale.

VALPHI® peut être pris au cours ou en dehors des repas. Il doit être pris avec un verre d'eau.

Hypertension artérielle chez les patients adultes : La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourrait également associer VALPHI® à un autre médicament (en un diurétique).

Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans)

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de valsartan une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg de valsartan une fois par jour.

Dans certains cas, votre médecin pourra vous prescrire des doses plus élevées (la posologie peut être augmentée à 160 mg et jusqu'à un maximum de 320 mg).

Post-infarctus du myocarde récent chez les patients adultes : Après une crise cardiaque, le traitement est généralement débuté dès la 12ème heure à faible dose en deux prises par jour. Votre médecin augmentera progressivement la dose au cours des semaines suivantes jusqu'à une dose maximale de 160 mg, deux fois par jour. La dose finale dépend de votre tolérance individuelle.

VALPHI® peut être donné avec un autre traitement de la crise cardiaque et votre médecin décidera quel traitement est approprié dans votre cas.

Insuffisance cardiaque chez les patients adultes : Le traitement débute généralement par 40 mg, deux fois par jour. Votre médecin augmentera progressivement cette dose au cours des semaines suivantes jusqu'à une dose maximale de 160 mg, deux fois par jour. La dose finale dépend de votre tolérance individuelle.

VALPHI® peut être donné avec un autre traitement de l'insuffisance cardiaque et votre médecin décidera quel traitement est approprié dans votre cas.

Populations particulières :

Sujets âgés

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Insuffisance rénale

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients adultes dont la clairance de la créatinine est

> 10 ml/min.

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients pédiatriques (de 6 à 18 ans) ayant une clairance de la créatinine > 30 ml/min. La fonction rénale et la kaliémie devront être étroitement surveillées

Insuffisance hépatique

La posologie ne doit pas dépasser 80 mg chez les patients adulte et pédiatriques (de 6 à 18 ans) atteints d'insuffisance hépatique légère à modérée sans cholestase.

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

5. Contre indications

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.
- Deuxième et troisième trimestres de grossesse.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, VALPHI® est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Diminution de l'hémoglobine, diminution de l'hématocrite, neutropénie, thrombocytopénie, hypersensibilité y compris maladie du sérum.
- Insuffisance et atteinte rénales, insuffisance rénale aiguë, élévation de la créatinine sérique, hyperkaliémie, hyponatrémie, augmentation de l'urée plasmatique.
- Vertige, syncope, céphalée.
- Hypotension, hypotension orthostatique, insuffisance cardiaque, toux, vasculature.
- Douleurs abdominales, nausée, diarrhée, élévation des valeurs de la fonction hépatique, y compris augmentation de la bilirubine sérique.
- Angiodermie, éruption cutanée, prurit.
- Asthénie, fatigue, myalgie

A l'exception de troubles gastro-intestinaux isolés (tels qu'une douleur abdominale, des nausées, des vomissements) et de vertiges, aucune différence n'a été identifiée entre le profil de tolérance chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 18 ans par

rapport aux patients adultes.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

7. Mise en garde spéciale et précautions d'emploi

Veillez en informer votre médecin avant de prendre VALPHI® dans les situations suivantes :

- Si vous avez une maladie du foie.
- Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.
- Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.
- Si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.
- Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.
- Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments épargneurs du potassium ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.
- Si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de VALPHI® est déconseillée si vous êtes dans ce cas.
- Si vous avez une déshydratation à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques.
- Si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Associations déconseillées

+ Lithium : risque probable d'augmentations des concentrations sériques et de la toxicité du lithium. Si cette association est nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

+ Diurétiques épargneurs de potassium, suppléments potassiques, substituts du sel contenant du potassium et autres substances pouvant augmenter les taux de potassium : une surveillance des concentrations plasmatiques de potassium est recommandée en cas d'association jugée nécessaire.

Associations faisant l'objet de précautions d'emploi

+ Anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'acide acétylsalicylique à plus de 3 g/jour : atténuation de l'effet antihypertenseur et augmentation du risque d'altération/aggravation de la fonction rénale et augmentation du potassium sérique. Par conséquent, il convient de surveiller la fonction rénale en début de traitement et de maintenir un état d'hydratation approprié du patient.

Population pédiatrique

La fonction rénale et la kaliémie devront être étroitement surveillées en cas d'association avec d'autres médicaments inhibant le système aldostérone rénine angiotensine.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

9. Grossesse et allaitement
Grossesse

L'utilisation d'ARAI est déconseillée pendant le 1er trimestre de la grossesse. L'utilisation des ARAI est contre-indiquée aux 2ème et 3ème trimestres de la grossesse.

Allaitement

En raison de l'absence d'information disponible sur l'utilisation de VALPHI® au cours de l'allaitement, VALPHI® est déconseillé. Il est préférable d'utiliser d'autres traitements ayant un profil de sécurité bien établi pendant l'allaitement, particulièrement chez le nouveau-né ou le prématuré.

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

10. Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, il devra être pris en compte que des vertiges ou de la fatigue peuvent survenir lors du traitement.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Le surdosage avec valsartan peut se manifester par une hypotension importante pouvant aller jusqu'à une diminution du niveau de conscience, un collapsus cardio-vasculaire et/ou un état de choc.

La stabilisation de l'état circulatoire est d'importance primordiale. En cas d'hypotension, le patient doit être placé en position couchée et une correction de la volémie doit être entreprise.

En cas de surdosage, contacter le centre anti-poison du Maroc (05 37 68 64 64).

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I)

Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température inférieure ou égale à 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

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

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Juin 2016



Fabriqué et distribué par:

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC

PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

ہیبیریوم 1 ملغ

يَلْمِيزُ

قرأ بدقة مجمل هذه النشرة قبل أخذ الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة تابعة لعلاجك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها من جديد.
- فإن تبائلت أو شككت بأمر ماء، اطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً؛ لا يجوز إعطاؤه لشخص آخر، حتى لو كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا أصبت بأي آثار جانبية، ابلغ طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة حتى ولو لم يرد ذكرها في هذه النشرة. راجع القسم 4.

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحداً من الأدوية التالية، لأنه لا يوصى بأخذها مع هيبيريوم ١ ملغ، قرص:

- مثبطات بيتا المستعملة في حالة القصور القلبي،
- أوكزيبيات الصوديوم (المستخدم في علاج الخدار).

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحدا من الأدوية التالية، لأنه يجب أخذ بعض الاحتياطات اللازمة:

- مثبتات بيتا باستثناء إسمولول (esmolol) (المستخدم في علاج ارتفاع الضغط الدموي والذبحة الصدرية، مرض سبب ألأما في الصدر).
- مضادات الإكتئاب ثلاثية الحلقات (المستعملة في علاج الإكتئاب).

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحدا من الأدوية التالية، لأنه يجب الأخذ بالإعتبار تعاطيها مع هيبيريوم:

- **مثبطات ألفا لعلاج المسالك البولية** (ألفوسين، دوكمزوسين، برازوسين، سيلودوزين، تامسيلوزين، ترازوسين)،

- مضادات ارتفاع الضغط الدموي من صنف مثبطات ألفا،
- أدوية مسكنة أخرى قد تؤدي إلى نقص في اليقظة عندما تؤخذ

مع هيبيريوم : مشتقات المورفين (مسكنات الألم، مضاد السعال والعلاجات الاستبدالية)، أدوية مستعملة لعلاج القلق وصعوبة

النوم (بينزوديازيبين، مضادات القلق الأخرى، نوييم مغناطيسي، مهدئات الأعصاب، مهدئات "الباربيتورات")، مضادات الهيستامين

H1 (المستخدمة لعلاج الحساسية)، الأدوية المستعملة لعلاج الإكتئاب (أميتريبتايلين، دوكسيبين، ميانسيرين، ميرتازابين، تريميزامين)،

خافضات ضغط الدم المركزية لعلاج ارتفاع ضغط الدم،
باكوفين (العلاج تبيس العضلات الفاتح عن تصلبات متنوعة)،
تالينيد (العلاج ضد أنواع السرطان).

• مشتقات النترات (لعلاج آزمات الذبحة الصدرية والقصور القلبي)
التي تؤدي إلى انخفاض الضغط الدموي عند الوقوف،

• الأولوية التي تؤدي إلى انخفاض الضغط الدموي عند الوقوف.

أخذ هيبيريوم مع الطعام والشراب والكحول:

يجب تجنب المشروبات الكحولية طيلة مدة العلاج.

الحمل، الارضاع والخصوبة

إذا كنتِ حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين أنك ربما كنتِ حاملاً، أو تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

لا ينصح بأخذ هذا الدواء خلال فترة الحمل.

الارضاء

لا يجب أخذ هذا الدواء إذا كنت ترضعين. أخبري على الفور طبيبك إذا كنت ترضعين أو على وشك القيام بذلك.

الرياضيين

لا ينطبق

الفئة العلاجية الصيدلانية: مضاد لارتفاع ضغط الدم، كود
ATC: C02AC06

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ

لا يجوز إطلاقاً استعمال هذا الدواء:

- إن كانت لديك حساسية (حساس جدا) من الزيلميديين، أو من أحد مركبات هذا الدواء المذكورة في المقطع رقم 6.6، يجب تجنب هذا الدواء.
- في حالات الاكتئاب الشديدة.
- في حالات القصور الكلوي الشديد.

تَحذِيرَاتٌ وَاحْتِيَاظَاتٌ

استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني أو مع الممرض/الممرضة قبل أخذ هذا الدواء.

احذر من التوقف الفجائي عن تناول هذا الدواء، سوف يقوم طبيبك بتخفيض مقدار الجرعة بصورة تدريجية.

عليك إعلام طبيبك إن سبق وعانيت مؤخرًا من اضطرابات في القلب والأوعية الدموية (جلطة دماغية، احتشاء عضلة القلب). يجب أخذ هذا الدواء تحت مراقبة طبية منتظمة.

الأطفال والمراهقين:

لا يجوز إعطاء هببر يوم للأطفال والمراهقين.

الألوية الأخرى، و هيسريوم ١ ملغ، قرص

عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلاني إن كنت تتعاطى أو قد تعاطيت مؤخراً أو قد تتعاطى أية أدوية أخرى.



14011090

14010033

6 118001 130023
HYPERIUM 1 mg - O
 Boîte de 30 comprimés
 PPV : 113,50 DH
 Servier Maroc - Casablanca

Notice : Information de l'utilisateur

HYPERIUM® 1 mg

Rilménidine comprimé

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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur,
 code ATC : C02AC06

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYPERIUM 1 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais Hyperium 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la rilménidine ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- en cas d'états dépressifs graves.
- en cas d'insuffisance rénale sévère.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Hyperium 1 mg comprimé.

Ne jamais interrompre brutalement le traitement, votre médecin diminuera progressivement la posologie.

Prévenir votre médecin en cas d'antécédents de troubles cardiovasculaires récents (accident vasculaire cérébral, infarctus du myocarde).

Ce traitement doit se faire sous surveillance médicale régulière. Si vous êtes âgé, votre pression artérielle peut brutalement chuter lors du passage à la position debout, entraînant un risque de chute.

Enfants et adolescents

Hyperium ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent.

Autres médicaments et Hyperium 1 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

- bêta-bloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- bêta-bloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, car leur association avec Hyperium est à prendre en compte :

- alpha-bloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, parazosine, silodosine, tamsulosine, terazosine),
- antihypertenseurs alpha-bloquants,
- autres médicaments sédatifs et pouvant diminuer la vigilance lorsqu'ils sont associés à Hyperium : dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs et traitements de substitution), médicaments utilisés pour traiter l'anxiété et les difficultés à dormir (benzodiazépines, anxiolytiques autres que benzodiazépines, hypnotiques, neuroleptiques, barbituriques), antihistaminiques H1 (utilisés pour traiter les allergies et réactions allergiques), médicaments utilisés pour traiter la dépression (amitriptyline, doxépine, miansérine, mirtazapine, trimipramine), autres antihypertenseurs centraux utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, baclofène (utilisé pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose en plaques), thalidomide (utilisé pour traiter certains cancers),
- dérivés nitrés et apparentés (utilisés pour le traitement des crises angineuses et de l'insuffisance cardiaque) pouvant entraîner une chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout,
- médicaments pouvant entraîner une chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout.

Hyperium 1 mg, comprimé avec les aliments, boissons et de l'alcool

Eviter de boire de l'alcool durant le traitement.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Allaitement

Vous ne devez pas prendre Hyperium si vous allaitez. Prévenez immédiatement votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de débuter l'allaitement.



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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

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

CONSERVATION

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

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes
Si vous avez d'autres questions, si vous
votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnel
d'autre, même en cas de symptômes identi
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be.

LOT : 23E002
PER. 01 2027

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



ment.

Informations à
à quelqu'un

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 de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion 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 :

FERYL

FERYL

LOT: 155868A

DLUO : 09/2024

PPC : 89.90 DH

PHARMA CONNECT**COMPOSITION :**

Gluconate de Fer.....	100mg
Cellulose Mycrocrystal poudre.....	175mg
Stéarate de magnésium.....	8mg
Gélule Végétale.....	75mg
Apport par gélule : 11,8 mg de fer soit 84% des AJR	

PROPRIETE :

Bien que le fer soit présent en toute petite quantité dans le corps, il joue un rôle essentiel notamment dans l'oxygénation du sang et des muscles ainsi que dans la constitution de réserves d'énergie. L'organisme ne peut synthétiser le fer et doit donc le puiser dans les aliments.

CONSEILS D'UTILISATION :

Feryl sera utilisé :

Chez les femmes,

- Pendant les menstruations (ménorragies etc...)
- Pendant la grossesse puisque les besoins en fer augmentent.
- La femme allaitante

Chez l'homme,

- En cas d'efforts physiques intenses
- Chez le sportif etc...
- Pendant la période de croissance particulièrement chez les jeunes afin de constituer leurs réserves en fer.

MODE D'UTILISATION :

Prendre 1 à 2 gélules 3 fois par jour 30 min avant le repas.

Présentation : Boîte de 30 gélules, 60 gélules

PRECAUTION D'EMPLOI :

- A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Tenir hors de portée des enfants
- La prise de Feryl ne peut être considéré comme substitut à un régime alimentaire varié.

Lustrel Laboratoire S.A.S

Parc Marcel Dassault - 273, Rue A. Santos Dumont
34435 Saint Jean de Vedas - France

Exclusivité  **PHARMA CONNECT**
213, Lot Al Massar - Marrakech - Maroc



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

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

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

CONSERVATION

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

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

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

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 23E001
PER: 01 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



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 de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion 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 :

سياقة السيارات واستعمال الآلات :

احذر من خطر النعاس الذي قد يؤثر على قدرتك على القيادة واستخدام الآلات.

يحتوي هيبيريوم 1 ملغ، قرص على سكر الحليب (لاكتوز)

لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل اللاكتوز، أو نقص كلي لمادة اللاكتاز، أو متلازمة عدم امتصاص الغلوكوز أو اللاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

3. كيف يؤخذ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

عليك الالتزام دائماً بالتعليمات الموضحة في النشرة أو التي وصفها لك طبيبك أو الصيدلاني. فإن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك أو الصيدلاني.

إن الجرعة الموصى بها هي قرص واحد يؤخذ مرة واحدة في الصباح. إن بدت النتيجة غير كافية بعد شهر من العلاج، تُرفع الجرعة إلى مقدار قرصين في اليوم: قرص في الصباح وقرص في المساء قبل الأكل.

الأطفال والمراهقين:

لا يجوز إعطاء هيبيريوم للأطفال والمراهقين.

في حال أخذت هيبيريوم 1 ملغ، قرص أكثر من اللازم:

أكثر ما يُحتمل وقوعه في حال الإفراط بالجرعة هو انخفاض الضغط الشرياني ونقصان في اليقظة. راجع فوراً طبيبك أو الصيدلاني.

في حال سهوت عن تناول هيبيريوم 1 ملغ، قرص:

لا يجوز على الإطلاق مضاعفة الجرعة تعويضاً عن الجرعة التي سهوت عن أخذها.

في حال التوقف عن أخذ هيبيريوم 1 ملغ، قرص:

لا يجب التوقف فجأة عن تناول هذا الدواء، سيقوم طبيبك بإنقاص مقدار الجرعة تدريجياً.

إذا كانت لديك أية أسئلة إضافية تتعلق باستعمال هذا الدواء، فالرجاء طلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلاني أو من الممرض/الممرضة.

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟

كما هو الحال مع كافة الأدوية، قد تنتج عن هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

إذا شعرت بأعراض انخفاض معدل دقات القلب (بطء القلب) المتجلية بالذهول والاعياء والتعب، يرجى الاتصال بالطبيب.

تم الإبلاغ عن حدوث التأثيرات الجانبية الشائعة التالية :

تأثيرات شائعة الحوث (تصيب أقل من واحد بالعشرة وأكثر من واحد بالمائة):

- قلق، إكتئاب، أرق،
- الإحساس بالنعاس، صداع، دوخة،
- خفقان (الإحساس بضربات قلبك)،
- برودة الأطراف (اليدين و/أو الرجلين)،
- ألم في المعدة، جفاف الفم، إسهال، إمساك،
- طفح جلدي، حكة،
- تشنج عضلي،
- اختلال جنسي،
- ضعف، تعب، انتفاخ (وذمة).

تأثيرات غير شائعة (تصيب أقل من واحد بالمائة وأكثر من واحد بالألف):

• **نفحات سخونة، انخفاض في الضغط الدموي عند المرور إلى**

وضعية الوقوف،

• **تقيؤ.**

تأثيرات ذات معدل غير معروف (عدم توفر أية معطيات تشير إلى

نسبة تلك الاحتمالات):

• **انخفاض معدل دقات القلب (بطء القلب)**

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

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

5. كيف يُحفظ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

لا تدع هذا الدواء تحت نظر ولا في متناول أيدي الأطفال.

لا تستعمل الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على العبوة.

تاريخ انتهاء الصلاحية هو آخر يوم من الشهر المشار إليه.

ليست هناك شروط معينة لحفظ هذا الدواء.

لا ترم الدواء في المجاري أو مع النفايات المنزلية. اسأل الصيدلاني عن كيفية التخلص من الأدوية الغير مستعملة، فإن هذه الاحتياطات تُساهم في حماية البيئة.

6. محتوى العبوة ومعلومات أخرى

• ما هي محتويات هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

المادة الفعالة هي:

دهيدروجينوفوسفات ريلميندين: 1,544 ملغ
ما يعادل 1 ملغ من الريلميندين الأساسي في كل قرص

المركبات الأخرى لنواة الحبة:

سكر الحليب، سليلوز دقيق التبلور (avicel pH 102)، بارافين، ميتيل كربونات نشاء الصوديوم، السيليكا الغروانية (aérosil 200)، ستيريات المغنيزيوم، تالك، شمع العسل الأبيض.

• ما هو هيبيريوم 1 ملغ، قرص وما هي محتويات العبوة الخارجية؟

هذا الدواء متواجد على شكل أقراص.

عبوة تحتوي على 30 قرصاً.

إسم وعنوان صاحب إجازة التسويق في المغرب:

سرفيه - المغرب

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB

20180 Casablanca

إسم وعنوان المصنع:



مختبرات سرفيه للتصنيع

905, route de Saran

45520 Gidy

France

آخر تاريخ مراجعة هذه النشرة: يناير 2017

شروط للوصفة الطبية وللإصدار: قائمة 1

هيبيريوم 1 ملغ

ريلمينيديين

قرأ بدهقة مجمل هذه النشرة قبل أخذ الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة تابعة لعلاجك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- فإن تسائلت أو شككت بأمر ما، أطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا أصبت بأي آثار جانبية، أبلغ طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة حتى ولو لم يرد ذكرها في هذه النشرة. راجع القسم ٤.

إفي هذه النشرة:

1. ما هو هيبيريوم 1 ملغ، قرص وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟
3. كيف يؤخذ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟
5. كيف يحفظ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟
6. محتوى العلبة ومعلومات إضافية.

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحداً من الأدوية التالية، لأنه لا يوصى بأخذها مع هيبيريوم 1 ملغ، قرص:

- مثبطات بيتا المستعملة في حالة القصور القلبي،
- أوكزيبات الصوديوم (المستعملة في علاج الخدار).

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحداً من الأدوية التالية، لأنه يجب أخذ بعض الاحتياطات اللازمة :

- مثبطات بيتا باستثناء إسمولول (esmolol) (المستخدم في علاج ارتفاع الضغط الدموي والنذحة الصدرية، مرض يسبب ألماً في الصدر).
- مضادات الإكتئاب ثلاثية الحلقات (المستعملة في علاج الإكتئاب).

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحداً من الأدوية التالية، لأنه يجب الأخذ بالإعتبار تعاطيها مع هيبيريوم:

- مثبطات ألفا لعلاج المسالك البولية (الفزوسين، دوكسوسين، برازوسين، سيلودوزين، تامسيلوزين، ترازوسين)،
- مضادات ارتفاع الضغط الدموي من صنف مثبطات ألفا،
- أدوية مسكنة أخرى قد تؤدي إلى نقص في اليقظة عندما تؤخذ مع هيبيريوم : مشتقات المورفين (مسكنات الألم، مضاد السعال والعلاجات الإستبدالية)، أدوية مستعملة لعلاج القلق وصعوبة النوم (بينزوديازيبين، مضادات القلق الأخرى، تنويم مغناطيسي، مهدئات الأعصاب، مهدئات "الباربيتورات")، مضادات الهيستامين H1 (المستخدمة لعلاج الحساسية)، الأدوية المستعملة لعلاج الإكتئاب (أميترينيلين، دوكسيبين، ميانسيرين، ميرتازابين، تريميزامين)، خافضات ضغط الدم المركزية لعلاج ارتفاع الضغط الدموي، باكوفين (لعلاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة)، تاليدوميد (لعلاج بعض أنواع السرطان)،
- مشتقات النترات (لعلاج أمراض النذحة الصدرية والقصور القلبي) التي تؤدي إلى انخفاض الضغط الدموي عند الوقوف،
- الأدوية التي تؤدي إلى انخفاض الضغط الدموي عند الوقوف.

أخذ هيبيريوم مع الطعام والشراب والكحول:

يجب تجنب المشروبات الكحولية طيلة مدة العلاج.

الحمل، الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين أنك ربما كنت حاملاً، أو تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

لا ينصح بأخذ هذا الدواء خلال فترة الحمل.

الإرضاع

لا يجب أخذ هذا الدواء إذا كنت ترضعين. أخبري على الفور طبيبك إذا كنت ترضعين أو على وشك القيام بذلك.

الرياضيين

لا ينطبق

1. ما هو هيبيريوم 1 ملغ، قرص وفي أية حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية: مضاد لارتفاع ضغط الدم، كود
ATC: C02AC06
يوصف هذا الدواء في معالجة ارتفاع الضغط الشرياني.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

لا يجوز إطلاقاً استعمال هذا الدواء:

- إن كانت لديك حساسية (حساس جداً) من الريلمينيدين، أو من أحد مركبات هذا الدواء المذكورة في المقطع رقم ٦.
- في حالات الاكتئاب الشديدة.
- في حالات القصور الكلوي الشديد.

تحذيرات واحتياطات

استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني أو مع الممرض/المرمضة قبل أخذ هذا الدواء.

احذر من التوقف فجائئ عن تناول هذا الدواء، سوف يقوم طبيبك بتخفيض مقدار الجرعة بصورة تدريجية.

عليك إعلام طبيبك إن سبق وعانيت مؤخراً من اضطرابات في القلب والأوعية الدموية (جلطة دماغية، احتشاء عضلة القلب). يجب أخذ هذا الدواء تحت مراقبة طبية منتظمة.

إذا كنت مسناً، فقد تعاني من انخفاض شديد في ضغطك الدموي عند الوقوف، والذي قد يتسبب لك في الوقوع.

الأطفال والمراهقين:

لا يجوز إعطاء هيبيريوم للأطفال والمراهقين.

الأدوية الأخرى و هيبيريوم 1 ملغ، قرص

عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلاني إن كنت تتعاطى أو قد تعاطيت مؤخراً أو قد تتعاطى أية أدوية أخرى.

DOCTEUR HANANE BOUTKHEM

**Spécialiste des maladies du coeur
et des vaisseaux**

**DIPLOME D'ECHOCARDIOGRAPHIE
UNIVERSITÉ DE BORDEAUX - FRANCE**

HYPERTENSION ARTÉRIELLE - ECG

ECHO-DOPPLER COULEUR CARDIAQUE ET VASCULAIRE

HOLTER TENSIONNEL - HOLTER RYTHMIQUE - EPREUVE D'EFFORT



الدكتورة حنان بوتخامت

**اختصاصية في أمراض القلب
و الشرايين و ارتفاع الضغط الدموي
حاصلة على دبلوم الإيكوغرافيا
جامعة بوردو - فرنسا**

**تخطيط القلب - الفحص بالصدى و الدوبلير بالألوان
تسجيل تخطيط القلب و الضغط الدموي على مدى 24 ساعة
فحص الجهد**

Nom : Mme CHAHID CHAMA

Casablanca, le : 26/09/2023

1 - Valphi 160 mg

1 Comprimé, matin, après les repas,

2 - Hyperium 1mg

1 Comprimé le matin et le soir, après le repas

3 - Lasilix 40 mg

2 Comprimés le matin et à midi, après le repas, pendant 10
Jours puis 1 Comprimé le matin et à midi

**REGIME PEU SALE/ TRAITEMENT A NE PAS ARRETER
JUSQU'AU PROCHAIN RDV**

لا تقبل المراجعة بعد مرور أكثر من 10 أيام من تاريخ الفحص

**إقامة نعيم، شارع أبو بكر القادري، شقة 7 عمارة 4 - سيدي معروف - الدار البيضاء - فوق قيسارية الذهب الأميرات
Résidence Naim, Avenue Abou Bakr El Kadiri, Appt 7, Immeuble 4, Sidi Maârouf - Casablanca
Au dessus du centre de bijouterie les princesses**

Tél. : +212 5 22 58 46 28 / Gsm : +212 6 48 27 11 97 / Email : cabinetcardiologiehanane@gmail.com

INPE : 091200071

ORDONNANCE

Le : 26 SEPT 2023

Nm : CHATA CHATA

Faire SVP

— GOUT, HSMAC

— NFS, etc

— urée, créa

— Ionop

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
Dr. LAHRAR Bahija
Médecin Biologiste
29 Bd Abou Bakr El Kadiri
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél : 0522 97 35 23





مختبر المستقبل للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Bahija LAHRAR

Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biologiste)
Spécialiste en Diagnostic et Thérapeutique des couples infertiles
(IA-FIV-ICSI) Paris - France
Ex Enseignante à la faculté de médecine
CHU Ibn Rochd Casablanca
DU de management de la qualité université Bordeaux

Edité le : 02-oct-23



INPE 093060754

Facture N°: 4642/23

Référence:



2 021023 204938

Date de prélèvement lundi 2 octobre 2023

Nom Prénom CHAHED CHAMA

Médecin; HANANE BOUTKHEMT

Patente (TP) 36155845

ICE 001635929000031

Analyses	Cotation B	Total
Iz-Sang (Prise de..)	7	9,38
Créatinine	30	40,20
Glycémie à jeun	30	40,20
Hémoglobine glyquée A1c	100	134,00
Ionogramme	160	214,40
NFS	80	107,20
Uréé	30	40,20
	437 B	585,58 dh
	Remise	105,00 dh

Net à payer TTC 480,58 dh

Arrête la présente facture à la somme de

QUATRE CENT QUATRE-VINGTS DIRHAMS ET CINQUANTE
HUIT CENTIMES

Dr Bahija LAHRAR
Médecin Biologiste
LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
29 Bd Maârouf - Sidi Maârouf - Casablanca
Tel : 05 22 97 35 23



مختبر المستقبل للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Bahija LAHRAR

Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biologiste)
Spécialiste en Diagnostic et Thérapeutique des couples infertiles
(IA-FIV-ICSI) Paris - France
Ex Enseignante à la faculté de médecine
CHU Ibn Rochd Casablanca
DU de management de la qualité université Bordeaux

Edité le : 02-oct-23



Date de prélèvement : lundi 2 octobre 2023

Référence :



Nom Prénom :

CHAHID CHAMA

Médecin :

HANANE BOUTKHEMT

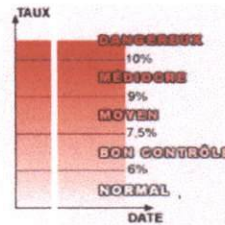
HEMOGLOBINE GLYQUEE : Hb A1c

Analyse	Résultat	VR: Valeurs de références
Hémoglobine glyquée A1c	7,5	4,5 - 6,3 %
Glycémie moyenne *	1,65	0,65 - 1,40 g/l


Interprétation :

* Moyenne estimée des glycémies des deux derniers mois.

Diabète mal équilibré	HbA1c > 8 %
Diabète moyennement équilibré	HbA1c 6,5 à 7,0 %
Diabète bien équilibré	HbA1c 4,5 à 6,5 %
Risques d'hypoglycémies	HbA1c < 4,5 %



Technique: HPLC (D10 Biorad)


LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
Dr. Bahija LAHRAR
Médecin Biologiste
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél : 05 22 97 35 23



مختبر المستقبل للتحاليل الطبية

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Bahija LAHRAR

Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biologiste)
Spécialiste en Diagnostic et Thérapeutique des couples infertiles
(IA-FIV-ICSI) Paris - France
Ex Enseignante à la faculté de médecine
CHU Ibn Rochd Casablanca
DU de management de la qualité université Bordeaux

Edité le : 02-oct-23



CHAHID CHAMA

Date de prélèvement lundi 2 octobre 2023

Référence



2°021023°204938

Nom Prénom

CHAHID CHAMA

Médecin

HANANE BOUTKHEMT

BHE : BILAN HYDRO-ELECTROLYTIQUE

Ionogramme sanguin

Analyses	Résultats	Valeurs de références	Unités
Sodium	141	136 - 150	mmol/l.
Potassium	4,2	3,5 - 5,5	mmol/l.
Chlorures	103	98 - 110	mmol/l.
Phosphore	30	25 - 50	mg/l.
Calcium Total	92	85 - 108	mmol/l.
Calcium ionisé	1,15	1,00 - 1,30	mmol/l.
Réserve alcaline	25,8	22 - 30	mmol/l.
Protides totaux	79	60 - 80	g/l.
Glycémie	1,35	0,65 - 1,10	g/l.
Urée	0,48	0,15 - 0,50	g/l.
Osmolarité	306	290 - 310	mOsm/Kg.
Créatinine	10	6 - 12	mg/l.

Observations:

Dr Bahija LAHRAR
Médecin Biologiste

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
Dr. Bahija LAHRAR
Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biologiste)
29 Bd Abou Bakr El kadiri, Sidi Maârouf - Casablanca
Tel : 05 22 97 35 23



مختبر المستقبل للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Bahija LAHRAR

Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biologiste)
Spécialiste en Diagnostic et Thérapeutique des couples infertiles
(IA-FIV-ICSI) Paris - France

Ex Enseignante à la faculté de médecine

CHU Ibn Rochd Casablanca

DU de management de la qualité université Bordeaux

Edité le : 02-oct-23



Date de prélèvement lundi 2 octobre 2023

Référence



Nom Prénom

CHAHID CHAMA

Médecin

HANANE BOUTKHEMT

NFS: HEMOGRAMME

Analyses	Résultats	Valeurs de références	Unités
<u>Numération</u>			
Plaquettes:	339	150 - 400	Mille/ μ l.
Leucocytes	7,40	4,5 - 10,0	Mille/ μ l.
Hématies	4,04	4,20 - 5,00	Millions/ μ l.
Hémoglobine	11,1	12,0 - 16,0	g%ml.
Hématocrite	34,1	38 - 45	%
VGM	84	85 - 95	μ l.
TGMH	27	27 - 34	pg/ μ l
CCMH	33	30 - 36	/ μ l

Formule sanguine

P. Neutrophiles	65 %	4810	45 - 75 %	2000 - 7500 / μ l.
P. Eosinophiles	1 %	74	1 - 3 %	50 - 200 / μ l.
P. Basophiles	0 %	0	0 - 0,5 %	0 - 50 / μ l.
Lymphocytes	27 %	1998	25 - 45 %	1500 - 4000 / μ l
Monocytes	7 %	518	2 - 8 %	200 - 800 / μ l.

Vitesse de sédimentation

VS 1ère heure	***	2 - 7 mm
VS 2ème heure	***	6 - 14 mm

Anomalies

Observations

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
Dr. LAHRAR Bahija
Médecin Biologiste
29 Bd Abou Bakr El kadiri, Sidi Maârouf - Casablanca
Tél: 05 22 97 35 23
Fax: 05 22 97 36 87
Signature: Dr. Bahija LAHRAR
Médecin Biologiste

إقامة المدينة العمارة (ج) رقم 29، شارع أبو بكر القادري، سيدي معروف - الدار البيضاء

Résidence Al Madina, Immeuble J N° 29, Bd Abou Bakr El kadiri, Sidi Maârouf - Casablanca

☎ 05 22 97 35 23 - 📠 05 22 97 36 87