

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **2535**

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **CHAHID CHAMIA**

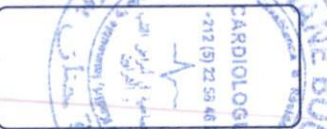
Date de naissance : **1946**

Adresse :

Tél. : **06 67 67 28 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 CHAMIA** Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : **Apparition 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) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Date des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/09/23			300.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
09208018	26/09/23	118.10
	3/10/23	323.00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE AL MAAJI Dr. LAR Bahi Médical Radiologie 29 Bd Abou Bakr El Aïdri Sidi Maârouf - Casablanca Tél : 0522 97 35 23	2/10/23		480.58

AUXILIAIRES MEDICAUX

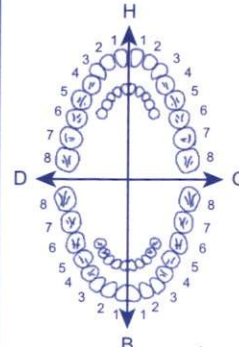
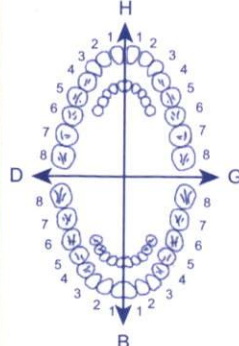
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H	25533412 21433552 00000000 00000000 35533411 11433553	G	
	B			
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
DATE DU DEVIS	DATE DE L'EXECUTION			VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتورة حنان بوكھامت

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



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

HYPERTENSION ARTÉRIELLE - ECG
ECHO-DOPPLER COULEUR CARDIAQUE ET VASCULAIRE
HOLTER TENSIONNEL - HOLTER RYTHMIQUE - EPREUVE D'EFFORT

Nom : Mme CHAHID CHAMA الاسم :

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

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 - سيدى معروف - الدار البيضاء - فوق قيسارية الذهب الأمبرات
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

VALPHI® 40mg, 80mg, 160mg et 320mg

(Valsartan)

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.

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

Veuillez 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 pourra, 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 surrenales produisent 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.

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, Crospovidone, 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 pharmaco thérapeutique : Antagonistes des Récepteurs de l'Angiotensine II

• Hypertension artérielle

Traitemennt 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

Traitemennt 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

Traitemennt de l'insuffisance cardiaque symptomatique chez les patients adultes lorsqu'les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ne peuvent pas être utilisés ou en association aux 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 pourra également associer VALPHI® à un autre médicament (ex. 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 fiole 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 l'insuffisance 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 cholestérol.

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 cholestérol.

- 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 serum.

• Insuffisance et atteinte rénales, insuffisance rénale aiguë, élévation de la créatinine sérique, hyperkaliémie, hypotonie, augmentation de l'urée plasmatique.

• Vertige, syncope, céphalée.

• Hypotension, hypertension orthostatique, insuffisance cardiaque, toux, vasculite.

• Douleurs abdominales, nausée, diarrhée, élévation des valeurs de la fonction hépatique, y compris augmentation de la bilirubine sérique.

• Angioédème, 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

Veuillez 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 pourra, 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 surrenales produisent 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

Veuillez 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'ARAII est déconseillée pendant le 1er trimestre de la grossesse. L'utilisation des ARAII 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 prématûre.

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 volemie doit être entreprise.

En cas de surdosage, contactez 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



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'autre 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 : C02AAC06

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 infirmier/ère 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 cardio-vasculaires 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 :

- bêtabloquants 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 :

- bêtabloquants 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, neuroleptique, barbituriques), antihistaminiques H1 (utilisés pour traiter les allergies et réactions allergiques), médicaments utilisés pour traiter la dépression (amitriptyline, doxépine, miansépine, 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/ou 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 ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

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

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ 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

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 prescrit par
d'autre, même en cas de symptômes identiques.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be-

LOT : 23E002
PER : 01 2027

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

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



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'oxygénéation 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

PRÉCAUTION 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.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ 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.

PER...01/2001
LOT:226001

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V :34DH60



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 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 (*rétenzione 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 :

- تأثيرات غير شائعة (تصيب أقل من واحد بالمائة وأكثر من واحد بالآلاف):
 - نفخات سخونة، انخفاض في الضغط النموي عند المرور على وضعية الوقوف،
 - تقيّع.

- تأثيرات ذات معدل غير معروف (عدم توفر أية معلومات 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 ممكناً حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرةً عن طريق نظام الإبلاغ الوطني. عند إبلاغك عن الآثار الجانبية فانت تساعد بتقديم مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيف يحفظ هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

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

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

- ما هي محتويات هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟
 المادة الفعالة هي:

دهيدروجينوفوسفات ريلميدين: 1,544 ملغم
 ما يعادل 1 ملغ من الريلميدين الأساسي في كل قرص
 المركبات الأخرى لثوافة الجanta.

سكر الحليب، سلولز ذيق التبلور (avicel pH 102)، بارافين،
 ميتيل كربونات نشاء الصورتوم، 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.
 علبة تحتوي على 30 قرصاً.

اسم وعنوان صاحب اجازة التسويق في المغرب:
 سرفيفيـــ المغرب

Imm. ZEVACO, lot FATH 4
 Bd Abdelhadi BOUTALEB
 20180 Casablanca

اسم وعنوان المصنع:

* مختبرات سرفيفيـــ للتصنيع
 905, route de Saran
 45520 Gidy
 France

آخر تاريخ مراجعة هذه النشرة: يناير 2017

شروط لوصفة الطبية وللإصدار: قائمة 1

سيارة السيارات واستعمال الآلات:
 أحذر من خطر النعاس الذي قد يؤثر على قدرتك على القيادة
 واستخدام الآلات.

يحتوي هيبيريوم 1 ملغ، قرص على سكر الحليب (الاكتوز)
 لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الغلوكوز، أو نقص كلوي لسادة اللاكتاز، أو متلازمة عدم امتصاص الغلوكوز أو الغلوكوز (أمراض وراثية نادرة).

3. كيف يوجد هيبيريوم 1 ملغ، قرص؟

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

إن الجرعة الموصى بها هي قرص واحد يوماً واحدة في الصباح.
 إن بدء النتائج غير كافية بعد شهر من العلاج، ترفع الجرعة إلى مقدار قرصين في اليوم: قرص في الصباح وقرص في المساء قبل الأكل.

الأطفال والمرأهقين:

لا يجوز إعطاء هيبيريوم للأطفال والمرأهقين.

في حال أخذت هيبيريوم 1 ملغ، قرص أكثر من اللازم:
 أكثر ما يتحمله وقوعه في حال الإفراط بالجرعة هو انخفاض الضغط الشرياني ونقصان في القلب. 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 بإيقاف مقدار الجرعة تدريجياً.

إذا كانت لديك أية أسلنة إضافية تتعلق باستعمال هذا الدواء، فالرجاء طلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلاني أو من المرض/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 بالذلل والاغماء أو التعب. يرجى الاتصال بالطبيب.

تم الإبلاغ عن حدوث التأثيرات الجانبية الشائعة التالية:
تأثيرات شائعة الحدوث (تصيب أقل من واحد بالمائة وأكثر من واحد بالمائة):

- قلق، اكتئاب، أرق،
- الإحساس بالغساس، مسداع، دوخة،
- خفقان (الإحساس بضربات قلبك)،
- بروادة الأطراف (اليدين وأو الرجلين)،
- ألم في المعدة، جفاف المم، إسهال، إمساك،
- طفح جلدي، حكة،
- تشنج عضلي،
- إختلال جنسي،
- ضعف، تعب، انتفاخ (وذمة).

هيبيريوم 1 ملخ

ريلميديندين

- قرأ بدقة مجلد هذه النشرة قبل أخذ الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة تابعة لعلجك.
- احفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستناد إليها من جديد.
- فإن تسألت أو شكت بأمر ما، اطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً فلا يجوز إطلاقاً 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.

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحدها من الأدوية التالية، لأنه لا

يوصى باخذهما مع هيبيريوم 1 ملخ، قرص:

- مثبطة بيتا المستعملة في حالة القصور القلبي، أو كزيبات الصوديوم (المستخدم في علاج الدمار).

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

- مثبطة بيتا باستثناء إسمولول (esmolol) (المستخدم في علاج ارتفاع الضغط المدمي والنوبة الصدرية، مرض يسبب الآلام في الصدر).
- مضادات الاكتئاب ثلاثة الحلقات (المستعملة في علاج الإكتئاب).

عليك إشعار طبيبك في حالة تعاطيك أحدها من الأدوية التالية، لأنه يجب أخذ بالاعتبار تعاطها مع هيبيريوم:

- مثبطة إنما لعلاج المسالك البولية (أفالوسين، دوكسيزوسين، برازوسين، سيلودوزين، تامسيلوزين، ترازووسين)،
- مضادات ارتفاع الضغط الدموي من صفت مثبطة إنما،

أدوية مسكنة أخرى قد تؤدي إلى نقصان في القيمة عندما تؤخذ مع هيبيريوم: مشتقات المورفين (مسكنت الألم، مضاد المسعال والعلل والإستبدالية)، أدوية مستعملة لعلاج القلق وصعوبة النوم (بنزوديازيبين، تامسيلوزين، ترازووسين)،

- مهنيات الأعصاب، مهنيات "الباربيتورات"، مضادات الهيستامين (H1) المستخدمة لعلاج الحساسية، الأدوية المستعملة لعلاج الإكتئاب (اميتربيتيلين، دوكسيزوسين، مانسيزوسين، ميرتازاپين، تريسيپرامين)،

خاضعات ضغط الدم المركزية لعلاج ارتفاع الضغط المدمي، باكلوفين (لعلاج تبييس العضلات الناتج عن تصلبات متعددة)، تاليوديم (لعلاج بعض أنواع السرطان)،

- مشتقات التترات (لعلاج أزمات النوبة 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، الإرهاص والخصوصية
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً أو تعتقدين أنك ربما كنت حاملاً، أو تخططين للحمل، فاطليني نصيحة طبيبك أو الصيدلاني قبلتناول هذا الدواء.

الحمل
لا ينصح بأخذ هذا الدواء خلال فترة الحمل.

الإرهاص

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

الرياضيين
لا ينطبق

في هذه النشرة:

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

1. ما هو هيبيريوم 1 ملخ، قرص وفي أي حالة يستعمل؟

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

يوصى هذا الدواء في معالجة ارتفاع الضغط الشرياني.

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

لا يجوز إطلاقاً استعمال هذا الدواء:

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

تحذيرات واحتياطات

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 بتحفيض مقدار الجرعة بصورة تدريجية.

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

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

الأطفال والمرأهقين:

لا يجوز إعطاء هيبيريوم للأطفال والمرأهقين.

الأدوية الأخرى وهمها:

- عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلاني إن كنت تتعاطى أو قد تعاطيت مؤخرًا أو قد تعاطى أية أدوية أخرى.

DOCTEUR HANANE BOUTKHEMT

**Spécialiste des maladies du cœur
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 بوقحامت

اختصاصية في أمراض القلب
والشرايين وارتفاع الضغط الدموي
حاصلة على دبلوم الإيكوغرافيا
جامعة بوردو - فرنسا

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

Nom : **Mme CHAHID CHAMA** : الإسم

Casablanca, le : **26/09/2023** : الدار البيضاء، في :

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 - سيدى 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

Nom: CHATHA CHATHA

Faire faire

— GGT, HBsAg

— NFS g)

— urée / creat

— Tension g

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL
Dr. LAHMAR Bahija
Médecin Biologiste
29 Bd Aboï-Salé El Kadiri
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél : 0522 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

Édité le : 02-oct-23



INPE 093060754

Facture N°: 4642/23

Référence: 
2021023204938
Date de prélèvement lundi 2 octobre 2023
Nom Prénom CHAHID CHAMA
Médecin: HANANE BOUTKHEMT

Patente (TP) 36155845

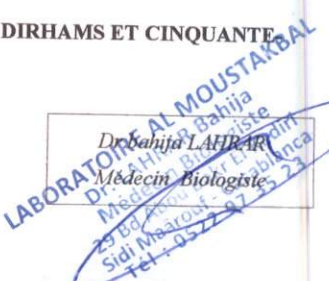
ICE 001635929000031

Analyses	Cotation B	Total
1z-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
Uré	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





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

Édité le : 02-oct-23



Date de prélèvement : lundi 2 octobre 2023

Référence :



Nom Prénom : CHAHID CHAMA

Médecin : HANANE BOUTKHEMT

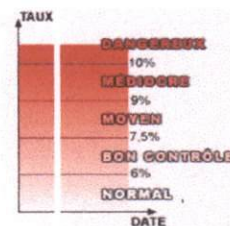
HEMOGLOBINE GLYQUEE : Hb A1c

<u>Analyse</u>	<u>Résultat</u>	<u>VR: Valeurs de références</u>
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)





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


CHAHD CHAMA

Date de prélèvement lundi 2 octobre 2023

Référence 
2021023 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 Biologiste
29 Bd A. El Kadiri
Sidi Maârouf - Casablanca
Tel : 0522 97 35 23



مختبر المستقبل للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL MOUSTAKBAL D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Bahija LAHRAR

Médecin Spécialiste en Analyses Médicales (Biogiste)
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	 0 210232 049375
Nom Prénom	CHAHID CHAMA
Médecin	HANANE BOUTKHEMT

NFS: HEMOGRAMME

Analyses	Résultats	Valeurs de références	Unités
----------	-----------	-----------------------	--------

Numération

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.
Hématochrite	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 Biogiste
 29 Bd Abou Bakr El Kadiri
 Casablanca
 Tel: 05 22 97 35 23
 Dr. Bahija LAHRAR
 Médecin Biogiste

إقامة المدينة العمار (ج) رقم 29 ، شارع أبو بكر القادي، سيدى معروف - الدار البيضاء

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

(05 22 97 35 23 - Fax 05 22 97 36 87