

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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 : 10914

Société : QAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HAFSI Hakima

Date de naissance :

24 FEV 1976

Adresse :

151 Bd Nedj

Tél. : 06 62 68 26 78

Total des frais engagés : 101,20 + 500 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade

Lien de parenté :

Nature de la maladie

Affection longue durée ou chronique

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 : Casa

Le : 01/Nov/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires
01 Nov. 2023	C.S.		200.00
	+ E.Cdg		300.00

Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
Professeur Mohamed NOUNI
Gynécologie - Obstétrique
Rue des Hôpitaux Rés. Les Roseaux
Tel.: 0522 22 29 30 - Fax: 0522 27 41 03

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Marrakech Pharmaciennes Halima Marrakchi Pharmacie 93 Med Mohamed V Berrechid Tél : 0522324068	01/11/23	187.80

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

Professeur Mohamed NOUN

Gynécologue - Obstétricien
Ex-enseignant à la Faculté de Médecine
et de Pharmacie, de Casablanca

CHIRURGIE GYNÉCOLOGIQUE - ACCOUCHEMENT
CHIRURGIE DES CANCERS - MALADIES DU SEIN
STÉRILITÉ DU COUPLE - ENDOSCOPIE
ECHOGRAPHIE



الدكتور محمد نون

أستاذ أخصائي في أمراض النساء والتوليد
أستاذ سابق بكلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء

جراحة أمراض النساء - الولادة - جراحة الثدي
جراحة السرطان - الفحص و الجراحة بالمنظار
العمق - الفحص بالصدى

01 NOV. 2023

Casablanca, le

n - HAFDI HAKIMA

9880

- Neapta 160 - S.V
141 x 21. x 3.

44.2022)

- Prident No S.V

141 x 8. x 25

9 - 18720

Professeur Mohamed NOUN
Gynécologie - Obstétrique
40, Rue des Hôpitaux Rés. les Roseaux
Tél: 0522 22 29 30 - Fax: 0522 27 41 03

Pharmacie Berrechid
Hakima Marrakchi Pharmaciene
Tél: 0522324068

40 زنقة المستشفى، زنقة كرو بروي الطابق الثاني - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 27 41 03 - الفاكس : 05 22 22 29 30

40, Rue des Hôpitaux, Angle Rue Gros Breuil, Résidence les Roseaux 2^{ème} étage - Casablanca - Tél : 05 22 22 29 30 - Fax : 05 22 27 41 03

E-mail : docnoun@yahoo.fr

NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydra)

NEOFORTAN® 160 mg

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATION:

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte

PPU 98DH80
EXP 06/2026
LOT 33022 6

COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharose qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, thitéiques qsp 1 suppositoire .

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.



Primolut-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Noréthistérone

Boîte de 30

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolut-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor
3. Comment utiliser Primolut-Nor
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver les comprimés Primolut-Nor
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolut-Nor est un produit d'ostrogestat (produit à progestérone) c.-à-d. un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolut-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolut-Nor contient de l'acétate de noréthistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des maladies autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor ?

N'utilisez jamais Primolut-Nor

- si vous êtes allergique à la noréthistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes très neurologiques locaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)

- si vous avez un diabète accompagné de maladie vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin vous a dit que votre fonction hépatique ne s'est pas encore normalisée ; les symptômes d'une maladie du foie peuvent être, par exemple, une jaunisse et/ou des démangeoissons généralisées

- si vous avez ou vous avez eu une tumeur du foie bénigne ou maligne
- si vous avez ou vous avez eu une tumeur maligne dont la croissance est influencée par les hormones sexuelles, comme un cancer du sein ou un cancer des organes de reproduction.

Si vous développez l'une des maladies ou l'un des états mentionnés ci-dessus pour la première fois pendant l'utilisation des comprimés Primolut-Nor, arrêtez leur utilisation et contactez un médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Primolut-Nor.

L'hormone sexuelle (la progestérone) contenue dans ce produit se transforme partiellement en oestrogène. Pour cette raison, il faut prendre en considération, non seulement les mises en garde concernant les comprimés Primolut-Nor, mais aussi les mises en garde générales concernant les contraceptifs combinés.

Pendant l'utilisation de Primolut-Nor, une prudence spéciale s'impose dans certaines situations. Des examens médicaux réguliers peuvent être nécessaires. Discutez avec votre médecin avant de commencer l'utilisation de Primolut-Nor si l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils

44-20

Primolut® Nor

10 mg 30 comprimés



6 118000 120568

chez un cardiaque

esse (des taches

éitez alors une

Primolut-Nor)

inguine élevée de

- si vous avez une pigmentation excessive à la suite d'une exposition au soleil
- si vous avez une maladie de la peau ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez une LED (lupus érythémateux disséminé), maladie du système immunitaire
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)
- si vous avez une drépanocytose
- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est agravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)
- si vous avez un angi-oedème heréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angi-oedème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'oestrogène peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angi-oedème.

Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récidive ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolut-Nor.

Primolut-Nor et thrombose

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux d'ostrogestat augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poumon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits ostrogestatiques combinés (faible dose d'oestrogène, moins de 50 microgrammes d'éthynodiolide) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thrombose veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde et/ou d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux. Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement.

QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?

Examens médicaux réguliers

- lorsque vous utilisez Primolut-Nor, votre médecin vous dira dans quels cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.

Contactez votre médecin dans les plus brefs délais si

- vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « N'utilisez jamais Primolut-Nor » et « Avertissements et précautions », n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents).



Primolut-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Noréthistérone

Boîte de 30

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolut-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor
3. Comment utiliser Primolut-Nor
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver les comprimés Primolut-Nor
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolut-Nor est un produit d'oltogestat (produit à progestérone) c.-à-d. un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolut-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolut-Nor contient de l'acétate de noréthistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des maladies autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor ?

N'utilisez jamais Primolut-Nor

- si vous êtes allergique à la noréthistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes tels que neurologiques locaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)

- si vous avez un diabète accompagné de maladie vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin vous a dit que votre fonction hépatique ne s'est pas encore normalisée ; les symptômes d'une maladie du foie peuvent être, par exemple, une jaunisse et/ou des démangeoissons généralisées

- si vous avez ou vous avez eu une tumeur du foie bénigne ou maligne
- si vous avez ou vous avez eu une tumeur maligne dont la croissance est influencée par les hormones sexuelles, comme un cancer du sein ou un cancer des organes de reproduction.

Si vous développez l'une des maladies ou l'un des états mentionnés ci-dessus pour la première fois pendant l'utilisation des comprimés Primolut-Nor, arrêtez leur utilisation et contactez un médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Primolut-Nor.

L'hormone sexuelle (la progestérone) contenue dans ce produit se transforme partiellement en oestrogénine. Pour cette raison, il faut prendre en considération, non seulement les mises en garde concernant les comprimés Primolut-Nor, mais aussi les mises en garde générales concernant les contraceptifs combinés.

Pendant l'utilisation de Primolut-Nor, une prudence spéciale s'impose dans certaines situations. Des examens médicaux réguliers peuvent être nécessaires. Discutez avec votre médecin avant de commencer l'utilisation de Primolut-Nor si l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils

44-20

Primolut® Nor

10 mg 30 comprimés



6 118000 120568

chez un
cardiaque
esse (des taches
; évitez alors une
et Primolut-Nor)
inguine élevée de

- si vous avez une pigmentation excessive à la suite d'une exposition au soleil
- si vous avez
- si vous avez
- si vous êtes enceinte
- si vous avez une cholestérolémie élevée (taux élevé de lipoprotéines de très haute densité)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé), maladie du système immunitaire
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)
- si vous avez une drépanocytose
- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)
- si vous avez un angi-oedème heréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angi-oedème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'oestrogénine peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angi-oedème.

Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récidive ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolut-Nor.

Primolut-Nor et thrombose

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux d'ostroprogestatifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral. Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poumon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits oestrogéniques combinés (faible dose d'oestrogénine, moins de 50 microgrammes d'éthynodiolidé) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thrombophlébite veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde et/ou d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux. Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement.

QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?

Examens médicaux réguliers

- lorsque vous utilisez Primolut-Nor, votre médecin vous dira dans quels cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.
- Contacter votre médecin dans les plus brefs délais si
 - vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « N'utilisez jamais Primolut-Nor » et « Avertissements et précautions », n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents)

Professeur Mohamed NOUN

Gynécologue - Obstétricien
Ex-enseignant à la Faculté de Médecine
et de Pharmacie de Casablanca

CHIRURGIE GYNÉCOLOGIQUE - ACCOUCHEMENT
CHIRURGIE DES CANCERS - MALADIES DU SEIN
STÉRILITÉ DU COUPLE - ENDOSCOPIE
ECHOGRAPHIE



الدكتور محمد نون

أستاذ أخصائي في أمراض النساء والتوليد
أستاذ سابق بكلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
جراحة أمراض النساء - الولادة - جراحة الثدي
جراحة السرطان - الفحص و الجراحة بالمنظار
العمق - الفحص بالصدى

Casablanca, le
01 Nov. 2023

Professeur Mohamed NOUN
Gynécologie - Obstétrique
40, Rue des Hôpitaux Rés. Les Roseaux
Tél.: 0522 22 29 30 - Fax : 0522 27 41 03
facture

consultation : 200.00DH

Echographie : 300.00DH

Professeur Mohamed NOUN
Gynécologie - Obstétrique
40, Rue des Hôpitaux Rés. Les Roseaux
Tél.: 0522 22 29 30 - Fax : 0522 27 41 03

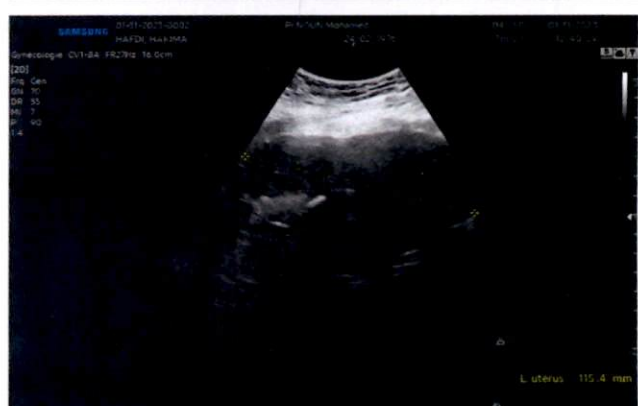
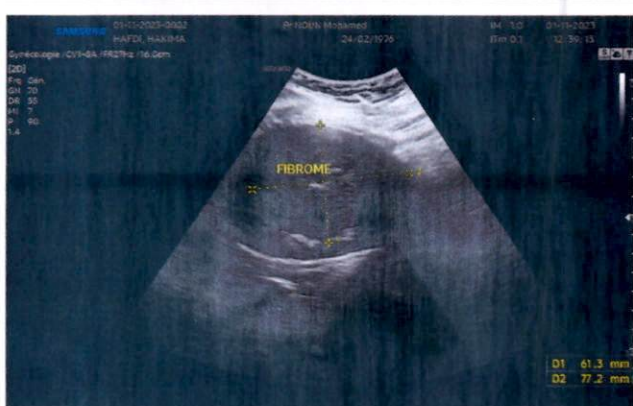
Pr NOUN Mohamed

Nom	HAFDI, HAKIMA	N°	01-11-2023-0002	Date exam.	01-11-2023
Sexe	Féminin	Né le	24-02-1976	Age	47a 8m
Institute	Pr NOUN Mohamed				

[Gynécologie]

Utérus	Moy.
Longueur	115.4 mm
Taille	26.1 mm

[Image]



L'exploration trouve une augmentation de taille avec des fibromes le 1^{er} gîte de 67 mm et le 2nd art. de 27 mm.

Echographiste

01-11-2023 12:41

Professeur Mohamed NOUN
Gynécologie - Obstétrique
40, Rue des Hôpitaux Rés. Les Roseaux
Tél.: 0522 22 29 30 - Fax: 0522 27 41 03