

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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



188296

Déclaration de Maladie

M23- N° 0030296

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0621 Société : Retraite

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Elmoradhi Brahim

Date de naissance : 01/07/1941

Adresse : Abdelkader, rue 59 N°59 Hermitage Cas,

Tél. : 0669584539 Total des frais engagés : 1323,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22 NOV 2023

Nom et prénom du malade : Elmoradhi Brahim

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

Nature de la maladie : Hypertension

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 22/11/2023

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 /2019

PR4FR05/V2/2010-2023

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22 NOV. 2023			200	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

22/11/23

581.40 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

24.11.23

B390xPUS

547.60 DH

INPE : 092031210

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'opération pratiquée 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



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
MYCOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

FACTURE : 62383

Casablanca, le 24/11/2023

CN 87273

Nom et Prénom : **Monsieur EL ZAHIDI Brahim**
Référence : **241123 001**

ANALYSES BIOLOGIQUES :

PSA (ANTIGENE SPECIFIQUE PROSTATE) B 300

ACIDE URIQUE B 30

CREATININE B 30

GLYCEMIE A JEUN B 30

Prélèvements : 1 25,00 Dh

MONTANT NET : 547,60 Dhs (Soit 390 B)

Arrêtée la présente facture à la somme de :
Cinq cent quarante sept Dirhams et soixante centimes

LABORATOIRE CHARLES NICOLLE
Dr FAVARD ENNACHACHIBI
Rcs Pasteur 21 Place Pasteur
Casablanca
Tél : 0522 49 26 74 / 98 Fax : 0522 49 26 32

Laboratoire accrédité selon la norme NM ISO 15189 - Portée AA 02/2019 disponible sur le site : www.mcinet.gov.ma

CNSS : 225 6180 - Patente : 36340350 - R.C. : 281742 - IF : 59301957 - ICE : 001650011000057 - INP : 093001030
R. Pasteur, 21, Place Pasteur Casablanca - Tél.: 0522 49 26 74/98 . Pour toute réclamation : E-mail : labocharlesnicolle@gmail.com
RIB BANCAIRE BMCE AGENCE MOULAY IDRIS 1er Casablanca_011 780 00 00 70 210 00 059 34 32

برميكسون 160 ملغ

كبسولة

مستخلص شحم ستيروليك سبرينوا ريبينس

يرجى الاطلاع بحرص على كامل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى المزيد من المعلومات والنصائح، اقصد الصيدلي.
- إذا تفاقم الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا شعرت إحدى التأثيرات المذكورة تشكل خطراً، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

تحذيرات خاصة:

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان إستعمال هذا الدواء لا يُعني عن المراقبة المنتظمة للبروستات لدى الطبيب. برميكسون 160 ملغ، كبسولة ليس بديلاً عن الجراحة عندما تصبح ضرورية.

لا يترك الدواء في متناول الأطفال.

احتياطات الاستعمال

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان. في حالة الشك، فمن ضروري طلب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو إستعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تتناول مؤخراً دواء آخر، بما في ذلك دواء محصل عليه دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

الحمل والرضاعة

استشيري من الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

الجرعات

كبسولتان في اليوم.

تقيد بالوصفة الطبية.

كيفية الاستعمال

عبر الفم.

ينصح بتناول الكبسولات بكأس من الماء خلال الوجبات.

في هذه النشرة:

1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي

الحالات التي يجب استعماله فيها؟

أدوية أخرى تستعمل في التضخم الحميد للبروستات يوصى هذا الدواء في علاج بعض اضطرابات التبول (خروج البول) المرتبطة بتضخم (زيادة حجم) البروستات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول

برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

لا تتناول أبداً برميكسون 160 ملغ، كبسولة، في

الحالة التالية:

- سوابق الحساسية لأحد مكونات هذه الكبسولة.
- في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الإنتباه أثناء تناول برميكسون 160 ملغ،

كبسولة:

Permixon 160 mg

153,30

GÉLULE

Extrait de Serenoa repens

20 - 7

20 - 5



Permixon 160 mg
30 GÉLULES

avant de prendre ce médicament. Elle contient des renseignements importants.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Vous avez besoin de la relire.

En cas de doute et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

En cas de doute, consultez un médecin.

Si vous n'avez pas mentionné dans cette notice, ou si vous ressentez des effets secondaires graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg

Ramipril, Boîte de 30 gélules.

PPV: 26DH00
PER: 07/25
LOT: M1802



2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

- Si vous présentez une allergie au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants de ce médicament; si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angio-œdème »; si vous avez pris ou prenez actuellement l'association saccharil/valsartan; Si vous suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine; Si vous avez des problèmes rénaux, pendant les 4 derniers mois de la grossesse, si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable; si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux; si vous avez perdu une grande quantité de sels ou de fluides corporels; si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqures d'abeille ou de guêpe (désensibilisation); si vous allez recevoir un anesthésique, demandez conseil à votre médecin; si votre taux sanguin de potassium est élevé; si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang; Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'angio-œdème comme les inhibiteurs de la protéine MTOR, la vidaligline, les inhibiteurs de la néphrine (NEP) (comme le saccharil) ou l'association saccharil/valsartan; si vous souffrez d'une sclérose ou un lupus érythémateux systémique.

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » en particulier si vous avez des problèmes rénaux ou à un diabète, Aliskiren.

Enfants et adolescents : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TECRAM® gélule : informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants qui peuvent rendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline; l'association saccharil/valsartan utilisée dans le traitement d'une forme d'insuffisance cardiaque ou l'ong court (chronique); les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (AINS), chimiothérapie; les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels que la ciclosporine; les diurétiques tels que le furosémide; les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que le spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium, le triméthoprim seul ou sous forme d'association avec le sulfaméthoxazole et l'isoprénaline; les corticoïdes, l'alloprolamine, le procainamide, le tétracycline, le sirolimus, l'ivéramol, la vidaligline, le saccharil, votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II ou de l'aliskiren.

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :

- Les antidiabétiques oraux et l'insuline, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait abaisser la glycémie. Surveillez étroitement votre glycémie; Le lithium, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait augmenter le lithium.

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule avec des aliments et boissons :

- La prise d'alcool avec TECRAM® gélule peut vous donner des vertiges ou des étourdissements. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs; TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Grossesse : Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est déconseillé au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiqué à partir de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant. Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TECRAM® gélule, informez immédiatement votre médecin.

Allaitement : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est déconseillé si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez le prise de TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils si de machines.

3. Comment prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou pharmacien.

Siège de : votre médecin réduira la dose initiale et ajustera le traitement plus lentement.

voie orale, au même moment

mg, gélule que vous n'auriez

mg, gélule : si vous oubliez

prenez pas de dose double

mg, gélule et consultez

autre des effets secondaires

médical urgent :

des démangeaisons et des

es buccaux, une aggravation

ou une desquamation de la

ne épidémique herpétique ou

enti (palpitations), une douleur

èmes plus graves, y compris une

essoufflement ou une toux, des

prolongé, tout soignement manifeste

ous formes purpuriques ou des rougeurs sur la peau, ou des infections contractées plus

facilement que d'habitude, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de

défaillance, d'étourdissement, ou une pâleur cutanée, des douleurs à l'estomac sévères

pour atteindre le dos. Ceci pourrait être le signe d'une pancréatite, une fièvre, des

trous, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une

coloration jaune de la peau ou jaunisse. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes

hépatiques tels qu'une hépatite ou des lésions hépatiques.

Autres effets indésirables éventuels :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête ou fatigue, sensation de vertiges. Ceci est plus susceptible de se produire au

début de la prise de TECRAM® gélule ou au début de la prise d'une dose plus forte,

évanouissement, hypotension en particulier lorsque vous vous levez ou vous asseyez dans votre

lit rapidement, toux sèche irritative, inflammation des sinus ou bronchite, essoufflement,

douleurs gastriques ou intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, éruption

cutanée avec zone surélevée ou non, douleurs dans la poitrine, crampes ou douleurs

musculaires, examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de potassium.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Problèmes d'équilibre, démangeaisons et sensations cutanées inhabituelles telles que des

sensations d'engourdissement, de picotements, de piqures d'aiguilles, de brûlure ou de

fouillement, perte ou modification du goût des aliments, problèmes de sommeil, sentiment

de dépression, d'anxiété, nervosité inhabituelle, agitation, nez bouché, difficulté

à respirer ou aggravation d'un asthme, gonflement intestinal, se présentant par des

symptômes tels que des douleurs abdominales, des vomissements et une diarrhée, brûlures

d'estomac, constipation ou bouche sèche, augmentation de la quantité d'urine dans la

journée, transpiration inhabituelle, perte ou diminution de l'appétit, battements cardiaques fortement

ressentis ou irréguliers, gonflement des bras et des jambes. Ceci pourrait être un

signe de rétention d'eau, bouffées de chaleur, vision trouble, douleurs articulaires, fièvre,

incapacité sexuelle chez l'homme, réduction de la libido chez l'homme ou la femme,

augmentation du nombre de certains globules blancs du sang, examens sanguins montrant

des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

Sensibilité inhabituelle au soleil.

Autres effets indésirables rapportés : Informez votre médecin si l'un ou l'autre des

symptômes suivants s'aggrave :

- Difficulté de concentration, gonflement de la bouche, examens sanguins montrant un

nombre trop faible de cellules sanguines dans votre sang, ou montrant un taux

inhabituellement bas de sodium dans votre sang, urines concentrées, nausées ou

vomissements, crampes musculaires, confusion et craie pouvant s'expliquer par une sécrétion

inappropriée de l'hormone antidiurétique. Si vous développez ces symptômes, veuillez

contacter votre médecin ou plus vite, changement de couleur des doigts et des orteils lorsque

vous avez froid, avec picotements ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez

(syndrome de Raynaud), augmentation de la taille des seins chez l'homme, réactions ralenties

ou perturbées, sensation de brûlure, modification des odeurs, chute de cheveux.

5. Informations supplémentaires :

Ce que contient TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule :

TECRAM® 2,5 mg/5 mg/10 mg gélule : Ramipril..... q.s.p. 1 gélule

• Les autres composants sont : amidon de Maïs polygluténine.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants et à conserver à une

température ne dépassant pas 25°C.

Tableau A (Liste I).



bottu s.a.

12, Allée des Casuarines - Ain Sebbah - Casablanca

S. Bachouch - Pharmacien Responsable

101159
LTM 02/22

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

عن طريق الفم

LOT 31238

EXP 03 2027

PPV 46.70 DH

ALLOPURINOL

de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

besoin de la lire.

lez plus d'informations à votre médecin re.

ement prescrit. Ne le donnez pas à l'enfant, même si les signes de leur maladie

grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à

- Quelques indications et dans quels cas est-il utilisé ?
1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
 2. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
 3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 4. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
 5. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez

• Si vous souffrez de

passer dans les voies ur

Autres médicaments e

Informez votre médecin

pourriez prendre l'un des

• Aspirine

• Théophylline, utilisée p

• Médicaments utilisés

• Vidarabine (anti-viral)

• Didanosine, utilisée po

• Antibiotiques (ampicillin

• Médicaments utilisés p

• Médicaments utilisés p

• Médicaments utilisés p

• Médicaments pour le

comme des IEC (inhibite

diurétiques (pour élimine

• Médicaments utilisés

warfarine

• Tout autre médicament

Veillez avertir votre m

récentement pris tout aut

sans ordonnance, y com

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte o

planifiez une grossesse

avant de prendre ce m

L'utilisation de ce m

médecin, pendant la gros

En raison du passage

conseillé de ne pas pren

Conduite de véhicules

Dans de rares cas, la p

ments, des vertiges, ou

conduisez pas ou n'utilis

Liste des excipients à e

Si votre médecin vous a

contactez votre médecin

L'utilisation de ce m

intolérance au galactose

malabsorption du glucose

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre

de votre médecin ou pha

doute.

Les comprimés doivent è

repas.

Posologie

La posologie recommand

urique.

Les posologies recommar

Vous commencerez g

cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou s

médecin pourra vous pres

les prises du médicament

semaine, votre médecin p

devra être prise imm

Utilisation chez les enf

Les posologies habituelle

Mode et voie d'adminis

Voie orale.

Les comprimés sont à a

repas.

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes.

Autres médicaments et TANAKAN 40

mg, comprimé enrobé
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phénoacétamide, warfarine),

médicaments anti-plaquettes (clopidogrel), acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens). En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez

un médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilate de dabigatran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'éfavirenz est déconseillée en raison du risque de baisse de l'effet de ce dernier.

Le ginkgo peut augmenter la concentration de la nifédipine, chez certains individus, cette augmentation peut être importante et provoquer des vertiges et une augmentation de l'intensité de bouffées de chaleur.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé contient du lactose monohydraté.

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Les comprimés sont à prendre avec un demi-verre

comprimé
UTILISE ?
médicaments

ans le
oubles cognitifs
à mémoire) à
nfirmée, de
s, à une
ues.

TANAKAN 40 mg,

comprimé enrobé
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :
• si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'éfavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé.
• Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545

tanakan 40 mg



mg

7130

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes.

Autres médicaments et TANAKAN 40

mg, comprimé enrobé
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phénoacétamide, warfarine),

médicaments anti-plaquettes (clopidogrel), acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens). En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez

un médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilate de dabigatran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'éfavirenz est déconseillée en raison du risque de baisse de l'effet de ce dernier.

Le ginkgo peut augmenter la concentration de la nifédipine, chez certains individus, cette augmentation peut être importante et provoquer des vertiges et une augmentation de l'intensité de bouffées de chaleur.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé contient du lactose monohydraté.

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Les comprimés sont à prendre avec un demi-verre

comprimé
UTILISE ?
médicaments

ans le
oubles cognitifs
à mémoire) à
nfirmée, de
s, à une
ues.

TANAKAN 40 mg,

comprimé enrobé
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :
• si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'éfavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé.
• Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545

tanakan 40 mg



mg

7130

160 mg

Pernix 160 mg
30 GÉLULES



6 118001 181957

153,30

207002

ant de prendre ce médicament. Elle contient des
ent.
en doute, demandez plus d'informations à votre
de la retirer.
de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
onsulter un médecin.
n mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez
ave, veuillez en informer votre médecin ou votre

la gélule.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.
Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde
La prise de ce médicament à jeun peut être la
cause de nausées.
L'utilisation de ce médicament ne doit pas
dispenser d'une surveillance régulière de la
prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg,
gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical
lorsque celui-ci est indispensable.
NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi
La prise de ce médicament à jeun peut parfois
être la cause de nausées.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre
médicament, y compris un médicament obtenu
sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à
votre pharmacien.
Grossesse et allaitement
Demandez conseil à votre médecin ou à votre

ATTENTION : votre notice :
1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET
DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON
160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg,
gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES
EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg,
gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS
L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement
de certains troubles de la miction (émission
d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de
volume) de la prostate.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON
160 mg, gélule ?
Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule
dans le cas suivant :
Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

Docteur HADDANE Driss

Médecine Générale

Diplômé Universitaire de psychologie
Clinique et Traitement Comportementale
Conseiller éducatif et familiale (Casablanca Maroc)

Diplômé Universitaire
et Diabète et Nutrition (Bordeaux France)

Diplômé Universitaire
d'Echographie Générale (Montpellier France)

Diplômé Universitaire de Gynécologie infertilité et suivi de
Grossesse (Bordeaux France)

Diplômé Universitaire
Médecin du Sport (Rennes France)

Diplômé Universitaire de Gériatrie - Gérontologie
(Bordeaux France)

Agrée pour la visite Médicale Spéciale aux permis de conduire



الدكتور إدريس هدان

الطب العام

دبلوم جامعي علم النفس
الإكلينيكي والعلاج السلوكي
مستشار في التربية والعلاقات الأسرية (الدار البيضاء بالمغرب)

دبلوم جامعي
أمراض السكري والتغذية (بوردو بفرنسا)

دبلوم جامعي
الفحص بالإيكوغرافي (مونبيلي بفرنسا)

دبلوم جامعي أمراض النساء والعقم
وتتبع الحمل (بوردو بفرنسا)

دبلوم جامعي
الطب الرياضي (رانس بفرنسا)

دبلوم جامعي علم وطب الشيخوخة
(بوردو بفرنسا)

مقبول للفحص الطبي الخاص برخصة السياقة

Rabat, le 22 NOV. 2023 في الرباط،

EL ZAHEDI Mahir

$$\frac{153,30 \times 2}{306,60}$$

1) Serminon 160 (2lg)

59,60

2) Amian 50 (2lg)

$$\frac{71,30 \times 2}{142,60}$$

3) Tanakan (2lg)

26,00

4) Teram 2,5

46,70

5) Zylme

581,40

الدكتور إدريس هدان
الطب العام - الطب النفسي
علم النفس السريري والتربية
السلوكية والعلاج
131 شارع الحسن الثاني فوق السي ويكيكي
05 37 70 66 22

PHARMACIE
Hichem ABOUJAKA
Boulevard Mohammed VI
125 Bis, Av Des Fleuries B1 Annual
Hay Raja 1111
Casablanca - Tél: 05 37 70 66 22

X Hm ms 2
01 m

العمارة 131 الشقة 17 الطابق الأول شارع الحسن الثاني وزاوية زنقة المامونية فوق السي ويكيكي (قرب باب الأحد) - الرباط

المستعجلات المحمول : 06 57 34 25 42 - الثابت : 05 37 70 66 22

ORDONNANCE

Le : 22 NOV. 2023

Elaboration de

- LSA.

- Mucine

- Mucine de culture

الدكتور
الطبيب المختص - استشاري
علم النفس - استشاري
السلوكي والنفسي
131 شارع المستنير في
05 37 76 66 22

LABORATOIRE CHARLES NICOLLE
Dr FAVARD ENNACHACHIBI
Rcs Pasteur 21 Place Pasteur
Casablanca
Tel: 0522 40 78 74 / 80 Fax: 0522 40 20



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 24/11/2023 à 08h37

Préleveur: HASNA

Par le laboratoire

Date de Naissance: 01/07/1941 Sexe: M

Edité le: 24/11/23 12h34

Résultats complets

Mr. EL ZAHIDI Brahim

59 av des pleades q l hermitage cas

CIN: B74023

RF: 241123001 P.n°

Dr. HADDANE DRISS

CASABLANCA, le 24/11/2023



Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (portée AA02/2019)

BIOCHIMIE 1

VALEURS DE REFERENCE

ANTECEDENTS

UREE [AC]

: 0.59

* g/l

(0.15 - 0.45)

(Tech. cinétique uréase ROCHE) sérum Soit

9.83

mmol/l

(2.76 - 8.07)

CREATININE [AC]

: 13.7

* mg/l

(7 - 12)

(Tech. de jaffe cinétique ROCHE) sérum Soit

121

μmol/l

(62 - 106)

ACIDE URIQUE [AC]

: 70

* mg/l

(34 - 70)

(Tech. enzymatique ROCHE) éch: sérum Soit

416.50

μmol/l

(202.3 - 416.5)

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

[Signature]



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 24/11/2023 à 08h37

Par le laboratoire

Date de Naissance: 01/07/1941 Sexe: M

Edité le: 24/11/23 12h34

Résultats complets

Mr. EL ZZAHIDI Brahim
59 av des pleades q l hermitage cas
CIN: B74023 RF: 241123001 P.n°

Dr. HADDANE DRISS

CASABLANCA, le 24/11/2023



IMMUNOLOGIE - SEROLOGIE

Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (portée AA02/2019)

VALEURS DE REFERENCE

ANTECEDENTS

Antigène Prostatique PSA [AC] : 2.100 µg/l (<4)
(Technique Electrochimiluminescence COBAS ROCHE) éch: sérum

Le résultat de PSA est exprimé avec 3 décimales

La prise de complément alimentaire (biotine > 1200 ng/ml) induit des résultats faussement diminués

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

LABORATOIRE CHARLES NICOLLE
RCS Pasteur Casablanca
Dr FAVARD ENNACHACHIBI
Tél: 0522 49 26 74 / Fax: 0522 49 26 75