

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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 : 8377 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : JENIAKE KHALID

Date de naissance : 18.11.1969

Adresse :

Tél. : 060598499 Total des frais engagés : 3056,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09.12.2023

Nom et prénom du malade : JENIAKE KHALID

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : 04/12/2024

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 : NOUACEUR

Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 04/10/2024

RELEVE 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
08-12-23	CSA	ECG	350,00	
Hôpital Universitaire Université Meknès et U				
Explorations				
08-06-				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
ARMACIE AL MADINA MONAOUA Dr. Aouatif HAMDOUN Lot. FA 257, Immeuble N° 1 Pôle Urbain de Nouaceur Béjaia - Tél. : 0522 53 94 01	08 DEC 2023	2946,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LES PLURIDIAGNOSTIQUES Dr Jérôme KERFARREAU Lotissement / Avenue de la 522 51 52 18 / 0651 87 67	01/03/2024	B = 780	760,00€

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	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX
					<input type="text"/>
					<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS
					<input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION
					<input type="text"/>
					FIN D'EXECUTION
					<input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G	<input type="text"/>
	D	00000000 35533411	00000000 11433553	B	<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS
					<input type="text"/>
					DATE DU DEVIS
					<input type="text"/>
					DATE DE L'EXECUTION
					<input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DÉVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

HOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

2300280695

F A C T U R E

N° 55 406 / 2023 du 08/12/2023

Nom patient : JENJARE KHALID

Entrée 08/12/2023

Prise en charge : PAYANTS

Sortie 08/12/2023

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
Consultation avec électrocardiogramme (E)	1.00	K	350.00 Sous-Total	350.00 350.00
Total Frais Clinique				350.00

Arrêtée la présente facture à la somme de :

TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS

Total 350.00

Encaissements	Carte Bq	Total encaissé	Solde
	350.00	350.00	0.00

Hôpital Universitaire
International Mohammed VI
Exploration...
090063728



HÔPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

المستشفى الجامعي
الدولي محمد السادس



220414170602T.

JENJARE KHALID

1 x 213,00

5 x 97,60

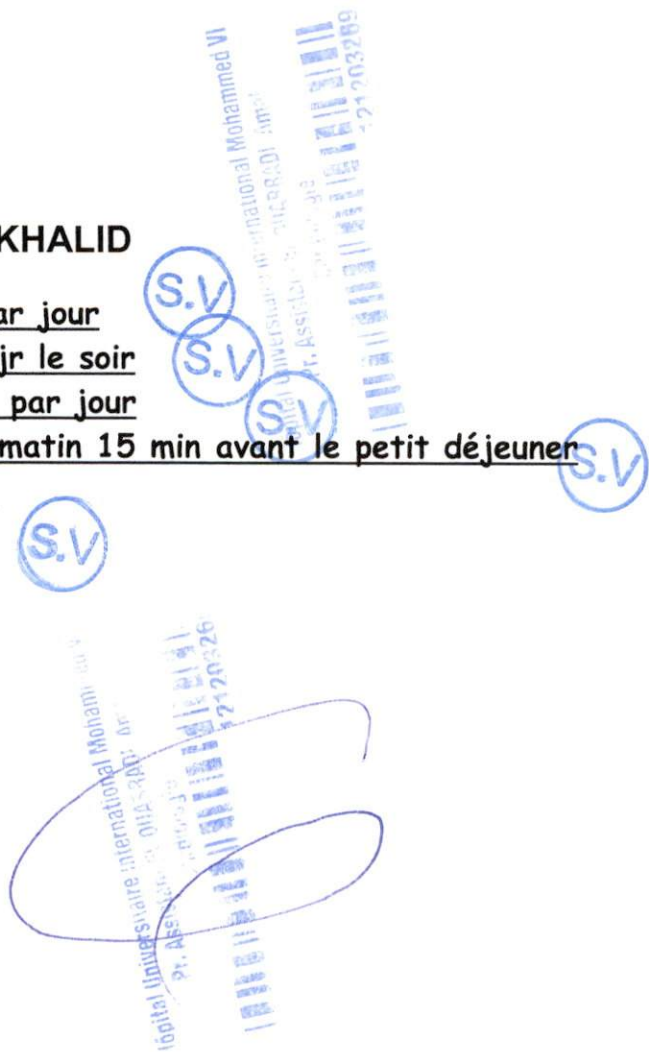
3 x 50,70

3 x 252,60

- 1 - Cardiogrel 75 mg : 1 cp par jour
- 2- CIVASTINE 20 mg : 1 cp/jr le soir
- 3- Cardensiel 2.5 mg : 1/2 cp par jour
- 4- Lamprol 30mg 1cp /jour le matin 15 min avant le petit déjeuner
- 5- SULIAT 80/5 1/2 cp/jour

Traitements de 6 mois

T = 2946,90



PHARMACIE AL MADINA MONAOIRA
Dr. Azzouzi HAMDOUN

Et. EA 257, Immeuble N° 1
Pôle Urbain de Nouaceur
Casablanca - Tél. 0522 53 94 01



090063728

Adresse : Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc INPE : 090063728 I.F : 40127291 CNSS : 9779309
Tél. : +212529091111/+212529092222 Fax : +212529060977/+212529060979 E-mail : www.hm6.ma

CASABLANCA

Reçu de caisse

MédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

N° : 23120815262630301 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300280695	JENJARE KHALID	08/12/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	0307	350.00
PAYANT	Total payé	350.00

TROIS CENT CINQUANTE DIMédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

Reçu établi par : K.HAYDAR

Hôpital Universitaire
International Mohammed VI
Casablanca





مركز النقديات

ACHAT))))

08/12/23 15:23:04

9900240830 92408306

HM6 BAF CENTRALE

Bouskoura

A0000000031010

*****0015 VISA

CARTE LOCALE 201-0-9999-1-44

MONTANT : 350,00 MAD

Num Transaction : 011

Num Autorisation : 082257

STAN : 000307

TICKET CLIENT

LABORATOIRE CENTRAL DEROUA

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah DEROUA
Tél : +212 5 22 51 52 18 – Mail : technique.labcentralderoua@gmail.com

FACTURE N° : 240001912

INPE :



063064505

DEROUA le 01-03-2024

M. JENJARE Khalid

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80
0135	Urée	B30
0163	TSH	B250
0134	Triglycérides	B60
0216	Numération formule	B80
0133	Sodium	B30
0131	Potassium	B30
0119	Hémoglobine glycosylée	B100
0111	Créatininé	B30
0105	Chlore	B30
0106	Cholestérol total	B30
0100	Acide urique	B30

Total des B : 780

TOTAL DOSSIER : 760.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent soixante dirhams .

L'LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSE
MÉDICALE PLURIDISCIPLINAIRE
Dr Jawad KARRAT
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua
Tel. 0522 51 52 18 / 065 / 07 07 11

ICE : 002866635000065 IF : 50375591



HÔPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

المستشفى الجامعي
الدولي محمد السادس



220414170602T.

JENJARE KHALID

Faire SVP: NFS, Urée, Creat, Ionogramme, TSH, HDL, LDL, TG, CH_o Total,
Acide urique, HbA1c



LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES
DÉPARTEMENT PLURIDISSCIPLINAIRE
Dr. Khalid KARRAT, Deroua
Bâtiment Annala, 61 61 18 | 0667 61 61 11
Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc
INPE : 090063728 | F : 40127291 | CNSS : 9779309
Tél. : +212529091111 / +212529092222 | Fax : +212529060977 / +212529060979 | www.hm6.ma



090063728

Adresse : Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc INPE : 090063728 I.F : 40127291 CNSS : 9779309
Tél. : +212529091111 / +212529092222 Fax : +212529060977 / +212529060979 © : www.hm6.ma

Numéro de demande : **20240301068**
 Code patient : 20220701066



Résultat d'analyse : **M. JENJARE Khalid**
 Né(e) le 18-11-1969, âgé(e) de 54 ans
 Prélèvement du **01-03-2024 à 10:16**
 Prescripteur : HOPITAL UNIVERSITAIRE MOHAMED VI

Résultats

Normes

Antécédents

HEMATOLOGIE - CYTOLOGIE

Hémogramme (MINDRAY BC5380)

Lignée érythrocytaire (Impédance-Spectrophotométrie)

16-07-2022

Hématies	4.95	M/ml	(4.38-5.65)	5.37
Hémoglobine	15.5	g/dL	(13.4-16.7)	15.7
Hématocrite	46.2	%	(39.2-48.6)	48.8
VGM	93.3	fL	(82.2-96.3)	90.9
TCMH	31.3	pg	(27.3-32.8)	29.2
CCMH	33.5	%	(32.4-36.3)	32.2

Lignée leucocytaire (Fluoro-cytométrie de flux)

5 660

Leucocytes		5 240 /mm ³	(4 060-10 460)	5 660
Neutrophiles	66.70	% soit	3 495 /mm ³	(1 920-6 630)
Eosinophiles	2.20	% soit	115 /mm ³	(50-550)
Basophiles	0.70	% soit	37 /mm ³	(0-90)
Lymphocytes	23.70	% soit	1 242 /mm ³	(1 240-3 620)
Monocytes	6.70	% soit	351 /mm ³	(230-730)

Lignée plaquettaire (Impédance)

275 000

Plaquettes		192 000 /mm ³	(172 000-398 000)	275 000
------------	--	--------------------------	-------------------	---------



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

BIOCHIMIE SANGUINE

Indice de lipémie	Limpide
Indice d'hémolyse	Non hémolysé
Indice d'ictère	Non ictérique

29-05-2023

Hémoglobine glyquée (HbA1C) (Méthode HPLC,HLC-723-GX)	5.4 %	(4.0-6.0)	5.6
---	-------	-----------	-----

Les recommandations actuelles de la Haute Autorité de Santé (HAS) sont les suivantes :

Type de diabète	Patient	Seuil décisionnel
Diabète de type 1		Entre 7 et 7,5 %
Diabète de type 2	Traitement par ADO* Grossesse Nouvellement diagnostiquée, sans antécédent cardio-vasculaire	Inférieur à 6,5 %
	Traitement par insuline Antécédent cardio-vasculaire non évolué Insuffisance rénale chronique modérée	Inférieur à 7 %
	Antécédent cardiovasculaire évolué Insuffisance rénale chronique sévère Personne âgée dite « fragile »	Inférieur à 8 %
	Personne âgée dite « malade »	Inférieur à 9 %

Le taux de l'hémoglobine glyquée (HbA1c) dans le plasma veineux reflète l'équilibre moyen des glycémies des 3 derniers mois.

*Anti-diabétique oral

29-05-2023

Cholestérol total (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	1.40 g/L 3.61 mmol/L	(<2.00) (<5.16)	1.17
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Cholestérol - HDL (Méthode directe, MINDRAY BS-240-PRO)	0.40 g/L 1.03 mmol/L	(>0.40) (>1.03)	0.49
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Cholestérol - LDL (Formule de Friedwald)	0.86 g/L 2.22 mmol/L	(<1.60) (<4.13)	0.54
--	-------------------------	--------------------	------

Recommandations de la société Européenne de Cardiologie (ESC 2019)

LDL-CHOLESTÉROL

- < 1,16 g/L : Si bas risque cardio-vasculaire
- < 1,00 g/L : Si risque cardio-vasculaire modéré
- < 0,70 g/L : Si haut risque cardio-vasculaire
- < 0,55 g/L : Si très haut risque cardio-vasculaire

Facteurs de risque possibles : Age, tabagisme, HTA, diabète type II, antécédents coronariens

29-05-2023

Triglycérides (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	0.69 g/L 0.79 mmol/L	(<1.50) (<1.71)	0.70
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Acide urique	56 mg/L	(30-70)	58
---------------------	---------	---------	----

Page 2 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua

Email : contact@laboratoirecentral.ma Web : www.laboratoirecentral.ma

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

(Technique enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	333	μmol/L	(179–417)
Sodium (GENRUI GE300)	141	mmol/L	(136–146)
Potassium (GENRUI GE300)	4.0	mmol/L	(3.5–4.9)
Chlore (GENRUI GE300)	102	mmol/L	(100–110)
Urée (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	0.30 5.00	g/l mmol/L	(0.18–0.45) (3.00–7.50)
Créatinine (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	8.14 72.0	mg/L μmol/L	(6.30–12.00) (55.7–106.1)
Débit de filtration glomérulaire (MDRD) Clairance calculée selon formule MDRD	105	mL/min	

Interprétation :

- > à 60 mL/min : Fonction rénale normale
- 30 à 60 mL/min : Insuffisance rénale modérée
- 15 à 30 mL/min : Insuffisance rénale sévère
- < à 15 mL/min : Insuffisance rénale grave

HORMONOLOGIE

Thyréostimuline (TSH) (Chimiluminescence, Cobas E 411)	2.180	μUI/mL	(0.270–4.200)
--	-------	--------	---------------

Valeurs de référence chez la femme enceinte:

1er Trimestre: 0,330 à 4,590 mUI/L | 2ème Trimestre : 0,350 à 4,100 mUI/L | 3ème Trimestre : 0,210 à 3,150 mUI/L

* NB : changement d'automate à partir du 16/05/2023

Validé par : Dr. Karrat Jawad

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES

MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRES

Dr Jawad KARRAT

Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua

Tél. 0522 51 52 18 / 0667 67 67 11

Page 3 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua

Email : contact@laboratoirecentral.ma Web : www.laboratoirecentral.ma

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862

SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56
Valsartan / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
- Comment prendre SULIAT® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver SULIAT® ?
- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances activant la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins. - Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs des vaisseaux sanguins », avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le relâchement.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A PROPOS DE CE MÉDICAMENT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amiodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale ($DFG < 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'lisinopril.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatérale ou bilatérale ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrenaliennes qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informés que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ($DFG < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple lisinopril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète. - Aïskiren.
- Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Enfants et adolescents

L'utilisation de l'association valsartan/amiodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

Interactions avec d'autres médicaments

medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

leur maladie sont

votre pharmacien.

sur le contrôle de

rétroflexion

fonction artérielle

élevée soit par

l'effet de



SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56
Valsartan / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
- Comment prendre SULIAT® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver SULIAT® ?
- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances activant la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins. - Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs des vaisseaux sanguins », avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le relâchement.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A PROPOS DE CE MÉDICAMENT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amiodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale ($DFG < 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'lisinopril.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatérale ou bilatérale ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrenaliennes qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informés que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ($DFG < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple lisinopril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète. - Aïskiren.
- Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Enfants et adolescents

L'utilisation de l'association valsartan/amiodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

Interactions avec d'autres médicaments

medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

leur maladie sont

votre pharmacien.

sur le contrôle de

rétroflexion

fonction artérielle

élevée soit par

l'effet de



SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56
Valsartan / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
- Comment prendre SULIAT® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver SULIAT® ?
- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances activant la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins. - Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs des vaisseaux sanguins », avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le relâchement.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A PROPOS DE CE MÉDICAMENT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amlopipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale ($DFG < 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'lisinopril.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un ralentissement de l'artère rénale unilatérale ou bilatérale ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrenales qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un ralentissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informés que vous avez un ralentissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ($DFG < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple lisinopril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète. - Aïskiren.
- Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Enfants et adolescents

L'utilisation de l'association valsartan/amlopipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

Interactions avec d'autres médicaments

medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

leur maladie sont

votre pharmacien.

sur le contrôle de

rétroflexion

fonction artérielle

élevée soit par

l'augmentation

de la tension artérielle

et la diminution

de la tension artérielle



NOTICE : INFORMATION



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL®, comprimé pell

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable nouveau, contactez immédiatement votre pharmacien ou votre médecin.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions du cœur et du système circulatoire. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et d'autres conditions nécessitant l'utilisation de médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique "Ingrédients" à la page 10).
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), qui peuvent faire vos doigts et vos orteils pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

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

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre pharmacien ou à votre médecin avant qu'il vous prescrive ce médicament :

NOTICE : INFORMATION



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL®, comprimé pell

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable nouveau, contactez immédiatement votre pharmacien ou votre médecin.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions du cœur et du système circulatoire. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et d'autres conditions nécessitant l'utilisation de médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique "Ingrédients" à la page 10).
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), qui peuvent faire vos doigts et vos orteils pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

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

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre pharmacien ou à votre médecin avant qu'il vous prescrive ce médicament :

NOTICE : INFORMATION



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL®, comprimé pell

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable nouveau, contactez immédiatement votre pharmacien ou votre médecin.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions du cœur et du système circulatoire. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et d'autres conditions nécessitant l'utilisation de médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique "Ingrédients" à la page 10).
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), qui peuvent faire vos doigts et vos orteils pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

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

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre pharmacien ou à votre médecin avant qu'il vous prescrive ce médicament :

CARDIOGREL® 75 mg

comprimés pelliculés

Boîte de 30

Clopidogrel

- 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 pharmacie.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative.

Comprimé : par Cp.pelliculé
Clopidogrel(DCI) Bisulfate exprimé en Clopidogrel 75mg
Excipients Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

EXCIPIENT A EFFET NOIRÉ

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antiangrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

CARDIOGREL® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CARDIOGREL® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombose) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CARDIOGREL® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu expérimenter d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétréci afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétysalicylique ou que l'association de CARDIOGREL® et d'acide acétysalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit CARDIOGREL® et de l'acide acétysalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie

appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de 1 comprimé de CARDIOGREL® par voie orale au moment de la

CARDIOGREL® 75 mg

Clopidogrel



angor instable ou
300 mg de
urines

213.100

... sur l'estomac ou un saignement dans le cerveau :
Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CARDIOGREL®.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prennez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décoloration de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec CARDIOGREL® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CARDIOGREL®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple, au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables comprennent :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de fourmissement et d'engourdissement.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) : Vertige, augmentation du volume des seins chez l'homme.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) : Jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; difficultés respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées (par exemple, sensation de chaleur généralisée avec inconfort survenant de façon soudaine et pouvant conduire à un évanoissement) ; gonflement de la bouche ; décoloration de la peau ; allergie cutanée : inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires ; douleurs musculaires ; changements dans le goût des aliments.

CARDIOGREL® 75 mg

comprimés pelliculés

Boîte de 30

Clopidogrel

- 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 pharmacie.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative.

Comprimé : par Cp.pelliculé

Clopidogrel(DCI) Bisulfate exprimé en Clopidogrel

75mg

Excipients Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antiagrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

CARDIOGREL® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CARDIOGREL® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombose) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CARDIOGREL® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu expérimenter d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétréci afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétilysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétilysalicylique ou que l'association de CARDIOGREL® et d'acide acétilysalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit CARDIOGREL® et de l'acide acétilysalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie

appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de 1 comprimé de CARDIOGREL® par jour.

Si vous crisez, arrêtez immédiatement de prendre CARDIOGREL® et contactez votre pharmacien ou votre médecin.

CARDIOGREL® 75 mg

Clopidogrel



angor instable ou
300 mg de
urines

213.100

... sur l'estomac ou un saignement dans le cerveau :
Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CARDIOGREL®.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prennez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décoloration de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec CARDIOGREL® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CARDIOGREL®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple, au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables comprennent :

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

Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

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

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de fourmissement et d'engourdissement.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Vertige, augmentation du volume des seins chez l'homme.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; difficultés respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées (par exemple, sensation de chaleur généralisée avec inconfort survenant de façon soudaine et pouvant conduire à un évanoissement) ; gonflement de la bouche ; décoloration de la peau ; allergie cutanée : inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires ; douleurs musculaires ; changements dans le goût des aliments.

CARDIOGREL® 75 mg

comprimés pelliculés

Boîte de 30

Clopidogrel

- 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 pharmacie.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative.

Comprimé : par Cp.pelliculé
Clopidogrel(DCI) Bisulfate exprimé en Clopidogrel 75mg
Excipients Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antiangrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

CARDIOGREL® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CARDIOGREL® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombose) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CARDIOGREL® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu expérimenter d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétréci afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétysalicylique ou que l'association de CARDIOGREL® et d'acide acétysalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit CARDIOGREL® et de l'acide acétysalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie

appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de 1 comprimé de CARDIOGREL® par voie orale au moment de la

CARDIOGREL® 75 mg

Clopidogrel



angor instable ou
300 mg de
urines

213.100

... sur l'estomac ou un saignement dans le cerveau :
Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CARDIOGREL®.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prennez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décoloration de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec CARDIOGREL® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CARDIOGREL®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple, au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables comprennent :

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

Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

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

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de fourmissement et d'engourdissement.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Vertige, augmentation du volume des seins chez l'homme.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; difficultés respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées (par exemple, sensation de chaleur généralisée avec inconfort survenant de façon soudaine et pouvant conduire à un évanoissement) ; gonflement de la bouche ; décoloration de la peau ; allergie cutanée : inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires ; douleurs musculaires ; changements dans le goût des aliments.



Comprimé p.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.**

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notable : lactose, butylhydroxyanisole , alcool éthylique.**Classe pharmacothérapeutique :**

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Tes triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédothérapie pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédothérapie, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérose). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Tousjours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénals.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

PPV: 97DH60

PER: 02/25

LOT: M602-2

CIVASTINE 20 mg
Simvastatine
30 Comprimés pelliculés

(sur certaines boîtes).

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'Votre médi-

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables surviennent :

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, contactez immédiatement et rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou comprimis une atteinte musculaire provoquant des problèmes réductifs et d'augmentation de la température corporelle.
 - Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une asphyxie.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les jambes.
 - Éruption accompagnée d'une rougeur des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations.
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Blous exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflement (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, douleur dans les jambes, gonflement des tissus sous-cutanés, douleur dans les épaules et les jambes, et sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance répartie de la peau et de la muqueuse, et augmentation de la température corporelle).
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissements.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, éruption, démangeaisons, perte de cheveux).
 - Faiblesse.
 - Sommeil agité (très rare).
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.
 - Troubles de l'érection,
 - Dépression,
 - Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
 - Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
 - Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
 - Troubles sexuels,
 - Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang (glycémie) élevé. Vous seriez alors atteint d'tests biologiques.
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières**Avertissements et précautions :**

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie connue.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être efficace.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter le traitement par CIVASTINE®. Cela pourra entraîner une réaction de choc. Votre médecin devra prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement du foie.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée, informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



Comprimé p.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.**

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notable : lactose, butylhydroxyanisole , alcool éthylique.**Classe pharmacothérapeutique :**

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Tes triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédothérapie pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédothérapie, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérose). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Tousjours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénals.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

PPV: 97DH60

PER: 02/25

LOT: M602-2



(à faire suivre aux personnes)

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il faut prendre ce médicament.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables surviennent :

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, contactez immédiatement et rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou comprimis une atteinte musculaire provoquant des problèmes réductifs et d'insuffisance respiratoire.
 - Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une asphyxie.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les jambes.
 - Éruption accompagnée d'une rougeur des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations.
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Blous exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflement (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, douleur dans les jambes et les bras, et sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance répartie de la peau et de la muqueuse, diminution de la force et de la tension dans les membres, et augmentation de la température corporelle).
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissements.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, éruption, démangeaisons, perte de cheveux).
 - Faiblesse.
 - Sommeil agité (très rare).
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.
 - Troubles de l'érection, dépression,
 - Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
 - Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
 - Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
 - Troubles sexuels,
 - Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang (glycémie) élevé. Vous seriez alors atteint d'œuvres biologiques.
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'utilisation et de précautions :**Informez votre médecin :**

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie connue.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être efficace.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter le traitement par CIVASTINE®. Votre médecin devra prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement du foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée, informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



Comprimé p.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.**

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notable : lactose, butylhydroxyanisole , alcool éthylique.**Classe pharmacothérapeutique :**

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Tes triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédothérapie pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédothérapie, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérose). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode d'administration :

Prenz CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuer à prendre CIVASTINE®, moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® ou moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénals.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

PPV: 97DH60

PER: 02/25

LOT: M602-2



(à l'exception des personnes)

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il n'est pas nécessaire de prendre ce médicament.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables surviennent :

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, contactez immédiatement et rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou comprimis une atteinte musculaire provoquant des problèmes réductifs et d'augmentation de la température corporelle.
 - Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une asphyxie.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les jambes.
 - Éruption accompagnée d'une rougeur des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations.
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Blous exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflement (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, douleur dans les jambes et les bras, gonflement des glandes lymphatiques, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance rénale et augmentation de la température corporelle).
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissements.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, éruption, démangeaisons, perte de cheveux).
 - Faiblesse.
 - Sommeil agité (très rare).
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.
 - Troubles de l'érection, dépression,
 - Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
 - Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
 - Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
 - Troubles sexuels,
 - Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang (glycémie) élevé. Vous seriez alors atteint d'œuvres biologiques.
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'utilisation et de précautions :**Informez votre médecin :**

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie connue.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être efficace.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter le traitement par CIVASTINE®. Votre médecin vous prescrira un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement du foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée, informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Numéro de demande : 20240301068
Code patient : 20220701066



Résultat d'analyse : M. JENJARE Khalid
Né(e) le 18-11-1969, âgé(e) de 54 ans
Prélèvement du 01-03-2024 à 10:16
Prescripteur : HOPITAL UNIVERSITAIRE
MOHAMED VI

Résultats

Normes

Antécédents

HEMATOLOGIE – CYTOLOGIE

Hémogramme (MINDRAY BC5380)

Lignée érythrocytaire (Impédance-Spectrophotométrie)

16-07-2022

Hématies	4.95	M/ml	(4.38-5.65)	5.37
Hémoglobine	15.5	g/dL	(13.4-16.7)	15.7
Hématocrite	46.2	%	(39.2-48.6)	48.8
VGM	93.3	fL	(82.2-96.3)	90.9
TCMH	31.3	pg	(27.3-32.8)	29.2
CCMH	33.5	%	(32.4-36.3)	32.2

Lignée leucocytaire (Fluoro-cytométrie de flux)

5 660

Leucocytes		5 240 /mm ³	(4 060-10 460)	5 660
Neutrophiles	66.70	% soit	3 495 /mm ³	(1 920-6 630)
Eosinophiles	2.20	% soit	115 /mm ³	(50-550)
Basophiles	0.70	% soit	37 /mm ³	(0-90)
Lymphocytes	23.70	% soit	1 242 /mm ³	(1 240-3 620)
Monocytes	6.70	% soit	351 /mm ³	(230-730)

Lignée plaquettaire (Impédance)

275 000

Plaquettes		192 000 /mm ³	(172 000-398 000)	275 000
------------	--	--------------------------	-------------------	---------

Page 1 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua
Email : contact@laboratoirecentral.ma Web : www.laboratoirecentral.ma

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

BIOCHIMIE SANGUINE

Indice de lipémie	Limpide
Indice d'hémolyse	Non hémolysé
Indice d'ictère	Non icterique

29-05-2023

Hémoglobine glyquée (HbA1C) (Méthode HPLC,HLC-723-GX)	5.4 %	(4.0-6.0)	5.6
---	-------	-----------	-----

Les recommandations actuelles de la Haute Autorité de Santé (HAS) sont les suivantes :

Type de diabète	Patient	Seuil décisionnel
Diabète de type 1		Entre 7 et 7,5 %
Diabète de type 2	Traitement par ADO* Grossesse Nouvellement diagnostiqué, sans antécédent cardio-vasculaire	Inférieur à 6,5 %
	Traitement par insuline Antécédent cardio-vasculaire non évolué Insuffisance rénale chronique modérée	Inférieur à 7 %
	Antécédent cardiovasculaire évolué Insuffisance rénale chronique sévère Personne âgée dite « fragile »	Inférieur à 8 %
	Personne âgée dite « malade »	Inférieur à 9 %

Le taux de l'hémoglobine glyquée (HbA1c) dans le plasma veineux reflète l'équilibre moyen des glycémies des 3 derniers mois.

*Anti-diabétique oral

29-05-2023

Cholestérol total (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	1.40 g/L 3.61 mmol/L	(<2.00) (<5.16)	1.17
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Cholestérol - HDL (Méthode directe, MINDRAY BS-240-PRO)	0.40 g/L 1.03 mmol/L	(>0.40) (>1.03)	0.49
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Cholestérol - LDL (Formule de Friedwald)	0.86 g/L 2.22 mmol/L	(<1.60) (<4.13)	0.54
--	-------------------------	--------------------	------

Recommandations de la société Européenne de Cardiologie (ESC 2019)

LDL-CHOLESTÉROL

- < 1,16 g/L : Si bas risque cardio-vasculaire
- < 1,00 g/L : Si risque cardio-vasculaire modéré
- < 0,70 g/L : Si haut risque cardio-vasculaire
- < 0,55 g/L : Si très haut risque cardio-vasculaire

Facteurs de risque possibles : Age, tabagisme, HTA, diabète type II, antécédents coronariens

29-05-2023

Triglycérides (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	0.69 g/L 0.79 mmol/L	(<1.50) (<1.71)	0.70
---	-------------------------	--------------------	------

29-05-2023

Acide urique	56 mg/L	(30-70)	58
---------------------	---------	---------	----

Page 2 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua

Email : contact@laboratoirecentral.ma Web : www.laboratoirecentral.ma

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

(Technique enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO) 333 µmol/L (179–417)

Sodium
(GENRUI GE300) 141 mmol/L (136–146)

Potassium
(GENRUI GE300) 4.0 mmol/L (3.5–4.9)

Chlore
(GENRUI GE300) 102 mmol/L (100–110)

Urée
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO) 0.30 g/l (0.18–0.45)
5.00 mmol/L (3.00–7.50)

Créatinine
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO) 8.14 mg/L (6.30–12.00)
72.0 µmol/L (55.7–106.1)

Débit de filtration glomérulaire (MDRD)

Clairance calculée selon formule MDRD 105 mL/min

Interprétation :

- > à 60 mL/min : Fonction rénale normale
- 30 à 60 mL/min : Insuffisance rénale modérée
- 15 à 30 mL/min : Insuffisance rénale sévère
- < à 15 mL/min : Insuffisance rénale grave

HORMONOLOGIE

Thyréostimuline (TSH) 2.180 µU/mL (0.270–4.200)
(Chimiluminescence, Cobas E 411)

Valeurs de référence chez la femme enceinte:

1er Trimestre: 0,330 à 4,590 mUI/L | 2ème Trimestre : 0,350 à 4,100 mUI/L | 3ème Trimestre : 0,210 à 3,150 mUI/L

* NB : changement d'automate à partir du 16/05/2023

Validé par : Dr. Karrat Jawad

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRES
Dr Jawad KARRAT
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua
Tél. 0522 51 52 18 / 0667 67 67 11

Page 3 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua
Email : contact@laboratoirecentral.ma Web : www.laboratoirecentral.ma

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862

LABORATOIRE CENTRAL DEROUA

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah DEROUA
Tél : +212 5 22 51 52 18 – Mail : technique.labocentralderoua@gmail.com

FACTURE N° : 240001912

INPE :



063064505

DEROUA le 01-03-2024

M. JENJARE Khalid

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0110	Cholestérol HDL+ L DL	B80
0135	Urée	B30
0163	TSH	B250
0134	Triglycérides	B60
0216	Numération formule	B80
0133	Sodium	B30
0131	Potassium	B30
0119	Hémoglobine glycosylée	B100
0111	Créatinine	B30
0105	Chlore	B30
0106	Cholestérol total	B30
0100	Acide urique	B30

Total des B : 780

TOTAL DOSSIER : 760.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent soixante dirhams .

L'LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSE
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRE
Dr Jawad KARRAT
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua
Tel. 0522 51 52 18 / 065 / 07 / 011

ICE : 002866635000065 IF : 50375591



HÔPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

المستشفى الجامعي
الدولي محمد السادس



220414170602T.

JENJARE KHALID

Faire SVP: NFS, Urée, Creat, Ionogramme, TSH, HDL, LDL, TG, CHo Total,
Acide urique, HbA1c



L'OPÉRAIRE CENTRAL D'ANALYSES
L'OPÉRAIRE JURIDISSCIPLINAIRES
ROUTE Bouskoura, Casablanca, Maroc
Tél.: +212 52 90 11 11 / +212 52 90 22 22
Fax: +212 52 90 09 77 / +212 52 90 09 79
E-mail: annajah.6167@hmi.ma
Site: www.hm6.ma



090063728

Adresse : Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc INPE : 090063728 I.F : 40127291 CNSS : 9779309
Tél.: +212 52 90 11 11 / +212 52 90 22 22 Fax: +212 52 90 09 77 / +212 52 90 09 79 © : www.hm6.ma