

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Déclaration de Maladie : N° P19-0021350

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 2810 Société : _____
 Actif Pensionné(e) Autre : _____
 Nom & Prénom : Raihani Ali Date de naissance : 1-1-11
 Adresse : Mero ADRISS
 Tél. 0663 46 03 63 Total des frais engagés : 2385,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Dr. ALLAL BEN CHAKIB
 Ex. Médecin Chef des P.A.R.
 Médecine Générale - Echographie
 (Aussi Extension Groupe 1)
 16 Avt. 47 - Casablanca

Date de consultation : 21/12/18
 Nom et prénom du malade : Raihani Ali Age : _____
 Lien de parenté : Soi-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Maladie Chronique - Truquaines
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : _____

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

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

Fait à : _____

Le : 31 DEC 2019

Signature de l'adhérent(e) : _____



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
21-19-	C1	1000		<i>(Handwritten signatures and a large black circle over the bottom right corner)</i>
20-19-				
21-19-				
22-19-				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
4	21/12/19	102,50
	23/12/19	865,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 27 Laboratoire National Yannick Meunier-Casabianca	23/12/18	RX 200	1320,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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'ODT.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]

fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

The diagram shows a 10x10 grid with vertices labeled H (top), D (bottom-left), G (bottom-right), and B (bottom). The grid contains numbers from 1 to 8 arranged in a specific pattern. The numbers are as follows:

- Row 1: H (1), D (2), G (1), B (2)
- Row 2: 1 (2), 2 (1), 3 (2), 4 (1), 5 (2), 6 (1), 7 (2), 8 (1)
- Row 3: 2 (1), 3 (2), 4 (1), 5 (2), 6 (1), 7 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 4: 3 (1), 4 (2), 5 (1), 6 (2), 7 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 5: 4 (1), 5 (2), 6 (1), 7 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 6: 5 (1), 6 (2), 7 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 7: 6 (1), 7 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 8: 7 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 9: 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)
- Row 10: 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2), 8 (1), 8 (2)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur GHALLAB Mohamed Chakib

Lauréat de la Faculté de
Medecine de Rabat
Médecine Générale
ex. Médecin chef des F.A.R.
Echographie

الدكتور غلاب محمد شكيب

خريج كلية الطب بالرباط
الطبيب العام
طبيب رئيسي سابق بالقوات
المسلحة الملكية
الفحص بالصدى

Casablanca le 11-11-1999 الدار البيضاء في

75.0-

- Carboleine
24.8 Et Gp 1 S

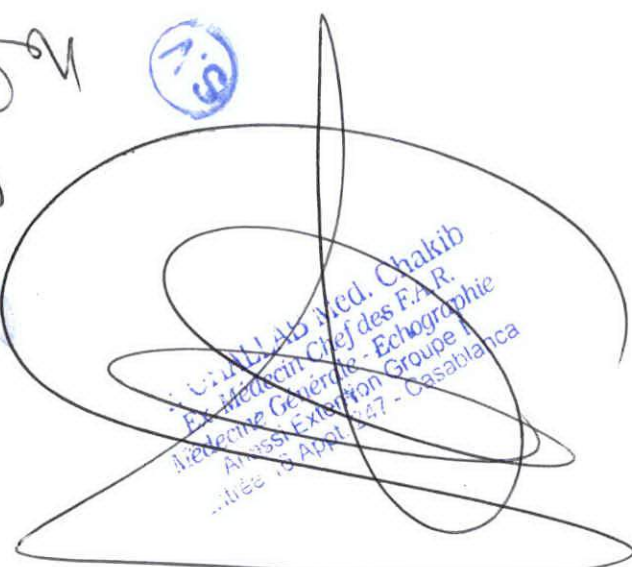


- Spasfon
14.7

7.5

102.57

Pharmacie EL BADIE
N° 27 Rue El Aïcha - Bloc 1.4
Tél : 022 75 14 26 - Casablanca



أناسي التوسيع الكبرى مجموعة 1 مدخل 16 الطابق الأول رقم 247 - المحمول 0522 737 094 - الهاتف :

Anassi Grande Extension Groupe 1 Entrée 16 - 1 Etage App/247 - Tél. Cabinet : 0522 73 70 94 - GSM 0661 160 160

Patente : N°37158060 - CNSS : N°8974463

Lauréat de la Faculté de
Medecine de Rabat
Médecine Générale
ex. Médecin chef des F.A.R
Echographie

خريج كلية الطب بالرباط
الطبيب العام
طبيب رئيسي سابق بالقوات
المسلحة الملكية
الشخص بالصدى

Casablanca le 22-12-1999 الدار البيضاء في

144.80 x 3

- 1 Prest

(AS)

313.0 x 3

- 2 Ultrasound

99.00 x 3 + 39.00

- Ultrasound

(AS)

863.40



Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté 80.000 mg
Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ... 62,233 mg
Triméthylphloroglucinol 80 mg

Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont : lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Excipients à effet notable : lactose, amidon de blé, saccharose

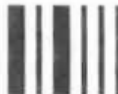
FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(Antispasmodique musculotrope)



INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaita.

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice, indications de votre médecin

auprès de votre

doute.

Spasfon

du traiter

Si les syn

Posologie

Chez l'ad

Prendre 2

respectant
chaque pr
heures.

Les compri

traitement c

posologie ma

Utilisation ch

Cette présentati

moins de 6 ans.

chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise,



A.50

enfants de



CARBOLINE®

Présentation galénique :

Boîte de 30 comprimés sous blister.

Composition par comprimé :

Charbon activé (210mg), Saccharose, Dextrose, Stabilisant : Cellulose microcristalline, Extrait de fenouil (34,98mg), Arôme anis, Anti-agglomérants : Dioxyde de silicium et stéarate de magnésium.

Propriétés traditionnellement reconnues des principaux composants :

Charbon végétal

Le charbon végétal est obtenu par carbonisation ; un procédé permet ensuite de créer tout un réseau de pores qui augmente considérablement la surface spécifique d'adsorption du charbon. Il constitue, ainsi, le plus puissant adsorbant d'origine naturelle, actuellement connu. Le charbon végétal progresse dans le tube digestif où il est parfaitement toléré. Il a la capacité d'adsorber, c'est à dire, de fixer sur sa surface diverses substances, telles les bactéries, les toxines et les gaz. Il est traditionnellement reconnu comme étant bénéfique pour traiter les troubles fonctionnels du système digestif, tels les douleurs abdominales, les troubles du transit et les ballonnements.

Le charbon végétal est traditionnellement reconnu pour supprimer rapidement et efficacement l'aérophagie, les éructations et les gaz intestinaux désagréables. Il est également traditionnellement réputé pour être l'un des antidotes les plus reconnus des intoxications gastro-intestinales.

Fenouil

Diététiquement très intéressant parce que riche en fibres douces bien tolérées, le fenouil l'est aussi pour ses propriétés médicinales. Le fenouil est reconnu pour son activité stimulante sur la mobilité gastro-intestinale. C'est pourquoi il est traditionnellement indiqué en cas de troubles digestifs tels que les ballonnements douloureux, la lenteur digestive, les éructations et les flatulences.

Conseils d'utilisation :

Croquer ou avaler 1 à

Ne pas dépasser 4 co

Précautions d'emploi

Se conformer aux

Conserver à l'abri de

A utiliser dans le cas

Date de fabrication / Manufacture date

À con

Best b

Lot n°

CARBOLINE CP BTE 30

PPC :75.00 DH

Ut Av : Lot :
06/22 D251H

IPHADERM



V005 - 07/16 - ETCALI449

ACL : 7930110



3 525720 004499

Ce produit n'est pas un me

Fabriqué

Importation et distribution

ANCA

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des œsophagites chez les patients d'ulcère gastroduodénal.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou

DANS QUEL(S) CAS NE

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes

- En cas d'allergie connue
- En association avec l'ata

EN CAS DE DOUTE, IL MEDECIN OU DE VOTRE

LOT 181038
EXP 02/2021
PPV 99.00 DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des œsophagites chez les patients d'ulcère gastroduodénal.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou

DANS QUEL(S) CAS NE

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes

- En cas d'allergie connue

- En association avec l'ata

EN CAS DE DOUTE, IL

MEDECIN OU DE VOTRE

LOT 181038
EXP 02/2021
PPV 99.00 DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des stéroïdiens chez les patients d'ulcère gastroduodénal.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou

DANS QUEL(S) CAS NE

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes

- En cas d'allergie connue

- En association avec l'ata

EN CAS DE DOUTE, IL

MEDECIN OU DE VOTRE

LOT 181038
EXP 02/2021
PPV 99.00 DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- œsophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes

- En cas d'allergie connue
- En association avec l'alcool

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

LOT 181761
EXP 08/2021
PPV 30.00 DH

(risque d'effets secondaires infectieux).

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée

Chlorhydrate d'alfuzosine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à la classe des alpha-bloquants.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate.

Il est aussi préconisé comme traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

- allergie connue à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants de ce médicament ([voir rubrique 6](#));
- hypotension orthostatique (sensation de vertige survenant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
- insuffisance hépatique (défaillance des fonctions du foie);
- insuffisance rénale sévère.

Faites attention avec IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Mises en garde spéciales

Certains sujets peuvent présenter une susceptibilité particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en passant de la position couchée à la position debout. Ce phénomène peut apparaître dans les heures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges, fatigue, sueurs.

Le sujet doit être placé en position allongée jusqu'à disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

La prudence est recommandée en particulier chez les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle avec un médicament de la même classe (alpha-bloquant).

Si vous présentez une intolérance à certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Syndrome de l'iris flasque per-opératoire (SIFP) :

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin), et si vous prenez IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, informez-en votre ophtalmologue. Ce médicament, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable pouvant compliquer l'intervention chirurgicale. Le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de l'intervention chirurgicale.

Précautions d'emploi

Prévenir votre médecin en cas de maladie de cœur (en particulier, insuffisance cardiaque).

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments pour la tension ou certains antifongiques (kétoconazole, itraconazole), du ritonavir, ou certains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

IPROST LP 10 mg

30 comprimés à libération prolongée

P.P.V : 147,50DH



8 118001 071548

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée

Chlorhydrate d'alfuzosine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à la classe des alpha-bloquants.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate.

Il est aussi préconisé comme traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

- allergie connue à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants de ce médicament ([voir rubrique 6](#));
- hypotension orthostatique (sensation de vertige survenant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
- insuffisance hépatique (défaillance des fonctions du foie);
- insuffisance rénale sévère.

Faites attention avec IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Mises en garde spéciales

Certains sujets peuvent présenter une susceptibilité particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en passant de la position couchée à la position debout. Ce phénomène peut apparaître dans les heures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges, fatigue, sueurs.

Le sujet doit être placé en position allongée jusqu'à disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

La prudence est recommandée en particulier chez les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle avec un médicament de la même classe (alpha-bloquant).

Si vous présentez une intolérance à certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Syndrome de l'iris flasque per-opératoire (SIFP) :

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin), et si vous prenez IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, informez-en votre ophtalmologue. Ce médicament, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable pouvant compliquer l'intervention chirurgicale. Le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de l'intervention chirurgicale.

Précautions d'emploi

Prévenir votre médecin en cas de maladie de cœur (en particulier, insuffisance cardiaque).

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments pour la tension ou certains antifongiques (kétoconazole, itraconazole), du ritonavir, ou certains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

IPROST LP 10 mg

30 comprimés à libération prolongée

P.P.V : 147,50DH



8 118001 071548

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée

Chlorhydrate d'alfuzosine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à la classe des alpha-bloquants.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate.

Il est aussi préconisé comme traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

- allergie connue à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants de ce médicament ([voir rubrique 6](#));
- hypotension orthostatique (sensation de vertige survenant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
- insuffisance hépatique (défaillance des fonctions du foie);
- insuffisance rénale sévère.

Faites attention avec IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Mises en garde spéciales

Certains sujets peuvent présenter une susceptibilité particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en passant de la position couchée à la position debout. Ce phénomène peut apparaître dans les heures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges, fatigue, sueurs.

Le sujet doit être placé en position allongée jusqu'à disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

La prudence est recommandée en particulier chez les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle avec un médicament de la même classe (alpha-bloquant).

Si vous présentez une intolérance à certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Syndrome de l'iris flasque per-opératoire (SIFP) :

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin), et si vous prenez IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, informez-en votre ophtalmologue. Ce médicament, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable pouvant compliquer l'intervention chirurgicale. Le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de l'intervention chirurgicale.

Précautions d'emploi

Prévenir votre médecin en cas de maladie de cœur (en particulier, insuffisance cardiaque).

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments pour la tension ou certains antifongiques (kétoconazole, itraconazole), du ritonavir, ou certains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

IPROST LP 10 mg

30 comprimés à libération prolongée

P.P.V : 147,50DH



8 118001 071548

0 mg et 300 mg, comprimés OPURINOL

Généralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.
s avez besoin de la relire.
emandez plus d'informations à votre médecin infirmier/ère.
ersonnellement prescrit. Ne le donnez pas à être nocif, même si les signes de leur maladie devient grave ou si vous remarquez un effet cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

rimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
s à connaître avant de prendre ZYLORIC,
comprimés ?
oles éventuels ?
comprimés ?

omprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL
ennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il certaines réactions chimiques dans votre d'acide unique dans le sang et les urines.
re réduire ou prévenir la formation de dépôts le organisme produit en trop grande quantité goutte. Ces dépôts sont responsables de la goutte aux ou de certains autres types de problèmes

FORMATION A CONNAITRE AVANT DE
né(e) d'une intolérance à certains sucres, médicamente.

prém :
purinol ou à l'un des constituants du produit

(contre-indication liée à la forme pharmaceutique de demander l'avis de votre médecin ou de

armacien ou infirmier/ère avant de prendre votre foie ou de vos reins.
s ou d'une hypertension artérielle et si vous médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'angiotensine).
de goutte.
afriqueaine ou indienne.

ec ZYLORIC, comprimé:
é signalées chez des patients prenant de l'acide urique peuvent entraîner des ulcères au niveau des organes génitaux et une conjonctivite. Les éruptions cutanées graves sont souvent de type pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, ant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers le corps et une desquamation de la peau. En symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'hépatite ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosupresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notable: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez ~~avant de prendre~~ toute dose.

Les comprimés doivent être pris au repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Les posologies peuvent varier.

Vous pouvez prendre la posologie recommandée tous les jours.

Cas échec: Si vous échouez avec la posologie recommandée, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Médecin: Si vous échouez avec la posologie recommandée, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Les prises recommandées doivent être prises tous les jours.

Une fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

Deux fois par semaine, vous devrez prendre une dose supplémentaire.

0 mg et 300 mg, comprimés OPURINOL

gralité de cette notice avant de prendre ce
s informations importantes pour vous.
s avoir besoin de la relire.
emandez plus d'informations à votre médecin
rmier/ère.
ersonnellement prescrit. Ne le donnez pas à
elle nocif, même si les signes de leur maladie
evient grave ou si vous remarquez un effet
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

rimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
s à connaître avant de prendre ZYLORIC,
comprimés ?
oles éventuels ?
comprimés ?

omprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL
ennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il
e certaines réactions chimiques dans votre
d'acide unique dans le sang et les urines.
re réduire ou prévenir la formation de dépôts
e organisme produit en trop grande quantité
ue. Ces dépôts sont responsables de la goutte
aux ou de certains autres types de problèmes

ORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE
?
né(e) d'une intolérance à certains sucres,
édicament.

primé :
purinol ou à l'un des constituants du produit

(contre-indication liée à la forme pharmaceutique de demander l'avis de votre médecin ou de

armacien ou infirmier/ère avant de prendre
votre foie ou de vos reins.
s ou d'une hypertension artérielle et si vous
édicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme).
de goutte.
afriqueaine ou indienne.

ec ZYLORIC, comprimé:
é signalées chez des patients prenant de
ion cutanée peut entraîner des ulcères au
nez, des organes génitaux et une conjonctivite.
éruptions cutanées graves sont souvent
pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête,
ant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers
le corps et une desquamation de la peau. En
symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'hépatite ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosupresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez aviser votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notable: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez ~~avant de prendre~~ toute dose.

Les comprimés doivent être pris au repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Les posologies peuvent varier.

Vous pouvez prendre la posologie recommandée tous les jours.

Cas échappant à la recommandation:

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous

avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un des

constituants du produit,

les prises doivent être limitées à 100 mg par

semaine, à moins que votre médecin

ne vous ait recommandé autre chose.

Si vous avez été exposé à l'allopurinol ou à l'un

0 mg et 300 mg, comprimés OPURINOL

gralité de cette notice avant de prendre ce
s informations importantes pour vous.
s avoir besoin de la relire.
emandez plus d'informations à votre médecin
rmier/ère.
ersonnellement prescrit. Ne le donnez pas à
elle nocif, même si les signes de leur maladie
evient grave ou si vous remarquez un effet
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

rimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
s à connaître avant de prendre ZYLORIC,
comprimés ?
oles éventuels ?
comprimés ?

omprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL
ennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il
e certaines réactions chimiques dans votre
d'acide unique dans le sang et les urines.
re réduire ou prévenir la formation de dépôts
e organisme produit en trop grande quantité
ue. Ces dépôts sont responsables de la goutte
aux ou de certains autres types de problèmes

ORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE
?
né(e) d'une intolérance à certains sucres,
édicament.

primé :
purinol ou à l'un des constituants du produit

(contre-indication liée à la forme pharmaceutique de demander l'avis de votre médecin ou de

armacien ou infirmier/ère avant de prendre
votre foie ou de vos reins.
s ou d'une hypertension artérielle et si vous
édicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme).
de goutte.
afriqueaine ou indienne.

ec ZYLORIC, comprimé:
é signalées chez des patients prenant de
ion cutanée peut entraîner des ulcères au
nez, des organes génitaux et une conjonctivite.
éruptions cutanées graves sont souvent
pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête,
ant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers
le corps et une desquamation de la peau. En
symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'hépatite ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosupresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez aviser votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notable: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez ~~avant de prendre~~ à toute.

Les comprimés doivent être pris au repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Les posologies peuvent varier.

Vous pouvez prendre la posologie recommandée tous les jours.

Cela dépend de la quantité de purinol dans le comprimé.

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

Les posologies peuvent varier.

Casablanca, le 23/12/2019

PATIENT : RAIHANI ALI
MEDECIN TRAITANT : GHALLAB MOHAMED CHAKIB
EXAMEN(S) REALISE(S) : PELVIENNE

ECHOGRAPHIE PELVIENNE

RESULTAT :

Les deux reins sont de contours réguliers, de taille normale. Bonne différenciation cortico-sinusale. Pas de dilatation des voies excrétrices. Pas de collection péri rénale.

La vessie est de contours réguliers transsoniques.

Absence d'anomalie pariétale associée.

Prostate augmentée de taille mesurant : 51x 58 x 62mm soit un poids estimé à 95g.

Pas d'épanchement intra péritonéal.

On note une volumineuse hernie inguinale à contenu intestinale et épiploïque non compliquée à ce jour.

AU TOTAL :

Hypertrophie de la prostate avec un volume estimé à 90g sans retentissement sur le haut appareil urinaire.

Volumineuse hernie inguinale à contenu intestinale et épiploïque non compliquée à ce jour .

Radiologie "ADDOHA" SC
Kamalla N° 2 Quartier Beausite
Ain Sefra Casablanca
Tel : 05 22 35 57 88 Fax : 05 22 35 57 88

LABORATOIRE NAFIA D'ANALYSES MEDICALES

N° 27 Lotissement Nasr Et Yamna Sidi Moumen
Tél : 05 22 71 96 59

Facture

N° facture : 2019-06567

Edité le : 24/12/2019

Patient : Mr RAIHANI Ali

Date prélèvement : 23/12/2019

Analyses	Valeur en B	Montant
Glycémie à jeun	30	33,00
Hémoglobine glycosylée	100	110,00
Urée	30	33,00
Créatinine	30	33,00
Acide Urique	30	33,00
Triglycérides	50	55,00
Cholestérol total	30	33,00
HDL-Cholestérol	50	55,00
LDL-Cholestérol	50	55,00
Transaminases GOT (ASAT)	50	55,00
Transaminases GPT (ALAT)	50	55,00
Gamma G.T.	50	55,00
Phosphatases alcalines (PAL)	50	55,00
PSA Total et Libre	600	660,00
Total B	1200	1 320,00
APB	1,0	0,00
Majoration de garde		
Total		1 320,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Mille Trois Cent Vingt Dirhams ***



Lauréat de la Faculté de
Médecine de Rabat
Médecine Générale
ex. Médecin chef des F.A.R
Echographie

خريج كلية الطب بالرباط
الطبط العام
طبيب رئيسي سابق بالقوات
المسلحة الملكية
الفحص بالصدى

Casablanca, le....

Bilan Biologique

Hématologie

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hémoculture
- G6PD
- Electrophorèse de l'hémoglobine

Bilan martial

- Fer sérique
- Ferritine

Hémostase

- Temps de prothrombine
- TCK

Glucose

- Glycémie à jeun
- Hémoglobine glyquée
- Glycémie P.P
- H G P O

Lonogramme sanguin

- Na+
- K+
- Cl-
- Ca++
- Phosphore
- Mg++
- Urée
- Créatine
- Acide urique

Bilan Lipidique

- Cholesterol
- Cholesterol HDL
- Cholesterol LDL
- Triglycerides

Fonction hépatique et enzymologie

- Transaminases hépatiques
- Bilirubine libre et conjuguée
- Bilirubine totale
- Gamma- GT
- Electrophorèse des protéines
- Amylasémie
- Lipasémie
- Phosphatases alcalines
- Phosphatases acides

Examen génito-urinaire

- proténurie des 24 h
- ECBU
- Leucorrhées
- Spermoculture
- Spermogramme
- Prélèvement urétral
- FCV
- Antibioréamme

Groupage sanguin

- ABO
- Rhésus
- RAI

Sérologie et Hormonologie

- Hépatite A
- Hépatite B
- Hépatite C
- Rubéole
- Syphilis
- Toxoplasmose
- B-HCG Plasmatique
- Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler, Rose)
- ASLO
- Dosage du complément
- Helico Bacter Pylori
- T3 - T4 - TSH
- FSH - LH - Prolactinemie
- PPSA totales-libres
- Cortisolémie

Autres

- Parasito des selles
- Dosage des IGE
- Top Screen
- Vit D

Dr GHALLAB Med. Chakib
Ex. Médecin Chef des F.A.R.
Médecine Générale - Echographie
Anassis Extension Groupe 1
Entrée 16 - 1^{er} Etage Appt. 247 - Casablanca
Télé : 0522 737 094 - GSM : 0661 160 160



FACTURE N°4612/2019

سَكَابِير - فَحْص بِالأشْعَةِ الضَّرِي
SCANNER RADILOGIE ADOHA

Casablanca, le 23/12/2019

Nom patient : RAIHANI ALI

Examen(s) réalisé(s) :

ECHO- PELVIENNE

Montant : cinq cents (500 DH)

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME
DE :
CINQ CENTS DH
REGLEMENT : ESPECES

Aïn Sebaâ Casablanca
Kamalia N°2 Quartier Beausite
Radiologie "ADOHA" SC
INPE
090062464

Docteur GHALLAB Mohamed Chakib

الدكتور غلاب محمد شكيب

Lauréat de la Faculté de
Medecine de Rabat
Médecine Générale
ex. Médecin chef des F.A.R.
Echographie

خريج كلية الطب بالرباط
الطب العام
طبيب رئيسي سابق بالقوات
المسلحة الملكية
الفحص بالصدى

Casablanca le ١٢-٦-٩٦

الدار البيضاء في

Rabat
Ali

Echographie
polype nasal

العنوان: ٢٣٣٧٥٦٤٩٣٩ - ٠٥٢٢٦٦٤٩٣٩ - ٠٥٢٢٦٦٤٩٣٩
الموعد: ٢٠١٢/١٢/٢٠١٢
البيان: بوعصب - العين
الرقم: ١٦ - المدخل ١٦ - الطابق الأول رقم ٢٤٧

Dr. GHALLAB M. Chakib
Ex. Médecin Chef des F.A.R.
Groupe 1 Entrée 16 - 1^{er} Etage Appart. 247 - Casablanca



LABORATOIRE NAFIA D'ANALYSES MÉDICALES

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Bactériologie - Virologie

NAFIA LAB

Docteur Rachida NAFIA

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

Mr RAIHANI Ali

Dossier N° : 231219-016

Page : 2/2

ENZYMOLOGIE

		Valeurs Usuelles	Antériorité
Transaminases GOT (ASAT)	:	30,00 UI/L	(Inférieur à 40)
Transaminases GPT (ALAT)	:	30,00 UI/L	(Inférieur à 45)
Gamma G.T.	:	144,90 UI/L	(Inférieur à 55)
Phosphatases alcalines (PAL)	:	70,00 UI/L	(42 - 128)

MARQUEURS SERIQUES

PSA Total et Libre

Valeurs Usuelles Antériorité

PSA total : 3,400 ng/mL

(Technique : Chimiluminescence)

(Technique : Chimiluminescence)

Interprétation:

Valeurs usuelles en ng/ml

Age :

< 40 ans	: <1.4
40 - 50 ans	: <2.0
50 - 60 ans	: <3.1
60 - 70 ans	: <4.1
> 70 ans	: <4.4

PSA libre : 0,970 ng/mL

(Technique : Chimiluminescence)

Rapport PSA libre / PSA total : 0,29

>0.25 : Hyperplasie bénigne

0.25 à 0.10 : Cancer possible , biopsie chez les sujets jeunes

<0.10 : Risque important de cancer

Utilisation du ratio

Toucher rectal normal

- si PSA compris entre 4 et 10 ng/ml , le rapport est calculé

- si PSA>10 ng/ml , le rapport ne permet pas une meilleure discrimination , une biopsie est réalisée .

Toucher rectal anormal

- une biopsie est réalisée d'emblée , le PSA libre n'apporte rien .

NB : il est conseillé d'effectuer le dosage du PSA libre et du PSA total par la même technique .

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES
NAFIALAB
N°271, arrondissement Nasr et Yamna
Sidi Moumen-Casablanca
Tél: 0522 71 96 50

Nous vous remercions de votre confiance

Le Biogiste



LABORATOIRE NAFIA D'ANALYSES MÉDICALES

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Rachida NAFIA

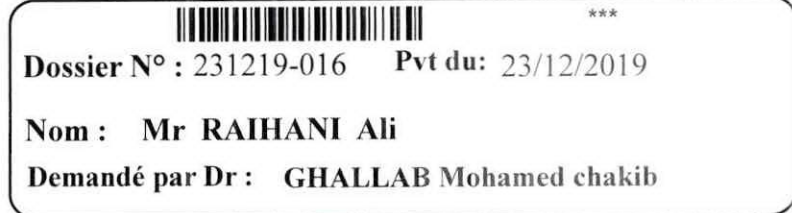
Douceur Kachau NATIA

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

Casablanca, le 24/12/2019

Compte rendu d'analyses



Page : 1 / 2

BIOCHIMIE

		Valeurs Usuelles	Antériorité
Glycémie à jeun	: 1,49 g/L 8,20 mmol/l	(0,7 - 1,1) (3,85 - 6,05)	
Hémoglobine glycosylée <i>Téchnique HPLC-Tosoh</i>	: 7,6 %	(4,5 - 6)	9,3 (20/02/89)
le diabète est :			
* bien équilibré < 6,5 %			
* moyennement équilibré entre 6,5 et 7,5 %			
* mal équilibré au-delà de 8 %			
Urée	: 0,47 g/L 7,83 mmol/L	(0,13 - 0,5) (2,17 - 8,33)	
Créatinine	: 13,60 mg/L 120,22 umol/L	(6,3 - 13) (56 - 106)	
Acide Urique	: 90,80 mg/L 540,26 umol/L	(35 - 70) (210 - 420)	
Triglycérides	: 1,73 g/L	(0,5 - 1,9)	
Cholestérol total	: 2,37 g/L 6,11 mmol/L	(Inférieur à 2) (2 - 5,17)	
HDL-Cholestérol	: 0,45 g/L 1,16 mmol/L	(0,35 - 0,7) (1,29 - 2,12)	
LDL- Cholestérol	: 1,57 g/L	(Inférieur à 1,6)	

Objectifs thérapeutiques à atteindre selon les recommandations AFFSAPS :

- Objectifs thérapeutiques à atteindre selon les recommandations AHA/ASA 2013*

 - 0 Facteur de risque : $LDL < 5.70 \text{ mmol/L}$ (2.20 g/L)
 - 1 Facteur de risque : $LDL < 4.90 \text{ mmol/L}$ (1.90 g/L)
 - 2 Facteur de risque : $LDL < 4.14 \text{ mmol/L}$ (1.60 g/L)
 - Plus de 2 facteurs de risque : $LDL < 3.36 \text{ mmol/L}$ (1.30 g/L)
 - Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée : $LDL < 2.58 \text{ mmol/L}$ (1.00 g/L)

* RAPPORT D'ANALYSE *

2019/12/23 09:12

TOSOH V01.20
N0: 0006 TB 0001 - 06
ID: 2231219016
CAL(N) = 1.1541X + 0.6621

TP 894

NOM	%	TEMPS.	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.4	0.24	3.17
A1B	0.9	0.32	17.45
F	0.5	0.43	10.18
LA1C+	2.6	0.55	50.45
SA1C	7.6	0.69	114.91
AO	89.5	1.02	1717.34
		AIRE TOTALE	1918.51

HbA1C 7.6%

