

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.

Pathologie 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.

Éducation :

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

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



Maladie

Dentaire

N° P19- 0041998
ND: 39928

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2335 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

KAI SSE Mohamed

Date de naissance :

01. 07. 1951

Adresse :

Lotissement EL FELLAH LOT N° 60

Dar - Ould - Zidoun

Tél. 06.41.93.98.77

Total des frais engagés : 1007,22 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور راجي
Dr. RAGBI Mohammed
Médecine Générale
Echographie
Dar Ould Zidoun
Tél : 05.23.16.52.99 - INPE : 12117741

Date de consultation :

31/08/2020

Nom et prénom du malade :

KAI SSE Mohamed

Age : 70

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Célophléïo Factice

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 : Dar Ould Zidoun

Le : 07/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie N° P19-041998

Remplissez ce volet, découpez-le et conservez-le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
31/08/2010	Consultation	0.1	100.00	R. G. Médecine Générale Echographie Ouid Zidoun 99 - INPE/2111741

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Populaire Dr. MOUILLakbl Dar ouid Zidouh Tel : 05 23 46 54 79 22080880	31/08/2020	259,60 DH
Pharmacie Populaire Dr. MOUILLakblr Dar ouid Zidouh	07/09/2020	97,60 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	03/10/2013	B 820 + APC	500.00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

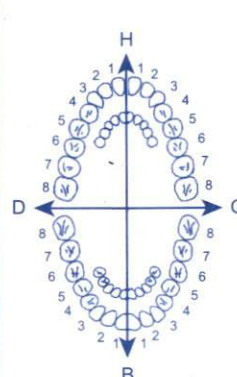
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur RAGBI Mohammed

Médecine Générale

Ex - Médecin Chef de C/S

à Errachidia

Diplômé en Echographie

الدكتور راڭبي محمد

الطب العام

طبيب رئيسي سابق بدائرة

صحبة بالرشدية

الفحص بالصدى

Dar Ould Zidouh, le : 31/08/2016
دار ولد زيدوح، في

KASSÉ ASHRAFI

57.80 1 CD NOR 10

69.00 19 (T)

21 Pratikle 100

75.00 1 bol 70 (T)

31 No Fleet (T)

57.80 1 bol 30 (T)

Pur Galax (T)

1 cf 200

Pharmacie Populaire
Dar Ouled Zidouh
Tel 06 23 46 54 79

Dr. R.
Médecin Général
Echographiste
Dar Ouled Zidouh
INPE : 1211177449
Tél. 05.23.46.52.99

05.23.46.52.99، نجنة الفلاح دارولد زيدوح المركز - الهاتف :

109, Lotissement ELFELLAH - Dar Ould Zidouh Centre - Tél : 05.23.46.52.99

Docteur RAGBI Mohammed

Médecine Générale

Ex - Médecin Chef de C/S

à Errachidia

Diplômé en Echographie

الدكتور راڭبي محمد

الطب العام

طبيب رئيسي سابق بدائرة

صحبة بالرشدية

الشخص بالصدى

KASSÉ

Dar Ould Zidouh, le : 31/08/2010 دار ولد زيدوح، في:

Noctaké

1) NFS - US

2) Cholestrol Total

LDL - HDL

Gafrin

5) Triglycéride

6) Urea - Creatinine

الدكتور راڭبي محمد
 Dr. RAGBI Mohammed
 Médecine Générale
 Echographie
 Dar Ould Zidouh
 Tél : 05.23.46.52.99 - INPE : 121117741

05.23.46.52.99، تجزنة الفلاح دارولد زيدوح المركز - الهاتف :

109, Lotissement ELFELLAH - Dar Ould Zidouh Centre - Tél : 05.23.46.52.99

ORDONNANCE

A Le 07/09/67

Kefissé Népalais

97.60

Ci J'Assure

100%

Préfecture Populaire
Départemental
Le 23 Août 1979





Comprimé pelliculé

PPV : 97DH60

PER : 05/22

LOT : J1576-1

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez pas à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boite de 28.

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

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boite 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 sont :

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 de 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 grosses 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 ralentir 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.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolématique pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) et 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 athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Une fois que les gens, il n'y a pas de symptôme immédiat d'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 et voie d'administration :

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

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à 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 :

Le dosage habituel de départ est de 10, 20 mg et 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 rénaux.

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.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'atorvastatine.
 - Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
 - Si vous êtes enceinte ou si vous élitez.
 - Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plusieurs de l'itraconazole, du ketoconazole, du posaconazole ou du voriconazole.
 - de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la riflénivir.
 - des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, neflénavir, traitement des infections par le VIH.
- du bocapépavir ou du télapépavir (utilisés dans le traitement des infections par le VIH).
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression).
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
- de la clopidogrel (utilisé chez les patients transplantés).
- du donazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose).
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous avez des infections bactériennes),

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médicament est compatible avec CIVASTINE®.

Effets Indésirables :

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

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminés (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, arrêtez de prendre ce médicament ou rendez-vous au service de soins de santé le plus proche.
 - Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesses musculaires y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux.
 - Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une difficultés respiratoires.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les jambes.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesses des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire) et/ou inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Blous exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises,
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, douleurs musculaires, fièvre et/ou perte d'appétit, défaillance hépatique et/ou rénale).
 - Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau et des yeux, sensation de fatigue ou faible appétit, défaillance hépatique et/ou rénale.
 - Inflammation des poignées souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesses des bras et jambes.
 - Mauvaise tête, sensation de fourmillement, étourdissements.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, diarrhée, nausées, vomissements).
 - Éruption, démangeaisons, perte de cheveux,
 - Faiblesses,
 - Sommeil agité (très rare),
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'a pas pu être estimée :

- Troubles de l'érection,
- Depression,
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
- Problèmes de rendu, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certitude.
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
- Troubles sexuels,
- Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé ou si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous seriez surveillé régulièrement.

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 réaction à un autre médicament.
 - Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
 - Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut entraîner une faiblesses et une faiblesse.
 - Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre ce médicament.
 - Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être nécessaire.Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le fonctionnement de votre foie. Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin périodiquement pendant le traitement par CIVASTINE®.
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé ou si vous avez une pression artérielle élevée. Vous seriez surveillés régulièrement.
- Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire.

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine) •

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, de médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le i 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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb régular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notable : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

stable. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSÉLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pèle-pèle et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :

• Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

NOFLAT

Composition :

Charbon végétal micro....

Fenouil racine.....

Stéarate de Magnésium....

Gélule poisson taille o.....

NOFLAT

LOT : 153008F

DLUO : 12/2022

PPC : 75.00 DH

PHARMA CONNECT

.....151,3 mg

.....115,5 mg

.....8,3 mg

.....95 mg

Ballonnements et flatulences :

Les ballonnements et flatulences sont dus à une accumulation de gaz dans les intestins. Ces gaz sont issus de la dégradation de certains nutriments par les bactéries qui composent la flore intestinale.

Propriétés :

Fenouil :

très riche en fibre, il active le fonctionnement du transit intestinal.

Charbon activé :

Il est obtenu par calcination du bois à l'abris de l'air puis une deuxième fois en présence de vapeur d'eau : c'est l'activation. Ce procédé permet de créer de très nombreux orifices microscopiques qui vont fortement accroître la surface de contact entre le charbon et le milieu où il se trouve.

Le charbon activé utilise cette grande surface pour fixer les gaz intestinaux, les toxines, les métaux lourds ainsi que les poisons.

Précaution d'emploi :

Le charbon activé est très absorbant et doit être administré à distance d'autres médicaments.

Pour l'absorption et donc l'efficacité de ces derniers, il est donc préférable de consulter son médecin ou pharmacien.

Son utilisation provoque une coloration noirâtre des selles

Conseils d'utilisations :

En cas de ballonnements ou flatulences : 1 à 2 gélules matin, midi et soir.

PRAIXELLE® 200 mg, comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à contacter votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de santé. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des réactions allergiques, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 200587
UT AV : 10/2022
PPV : 69,00 DH

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes désirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?
- COMMENT PRENDRE PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie au naftidrofuryl ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

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).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse et allaitement

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

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

Liste des excipients à effet notable

Ce médicament contient du lactose.

COMMENT PRENDRE PRAIXELLE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.

PURGALAX®

Présentation:

Pilulier de 30 comprimés

FCV

LOT 13597/FC6
10/2022 PPC 57,80

Composition :

Racine de rhubarbe, Racine de réglisse, Racine de guimauve, Rose pâle pétales, Artichaut bractée.

Additif alimentaire : colorant: Dextrine jaune, Anti-agglomérant : talc, Magnésium stéarate.

Propriétés :

De part sa composition naturelle, Purgalax® est un laxatif qui permet de réguler le transit intestinal et de lutter contre la constipation.

Désignation	Propriétés
Racine de rhubarbe	Laxative, stimulante digestif
Racine de réglisse	Laxative & antispasmodique
Racine de guimauve	Anti inflammatoire, émolliente
Rose pâle pétales	Purgative, cholagogue
Artichaut bractée	Contre les ballonnements

Mode d'utilisation :

Prendre 2 comprimés par jour.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Fabriqué par laboratoire Cevrai-FCV

Pour Ramo Pharm

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Dr. EL HAJAJI MOHAMED
Abderahmane sérghni– Mohammedia.

ICE: 001781528000074

INPE: 093002509

Pat: 39450049

IF: 34637815

FACTURE N° : 200900448

MOHAMMEDIA le 03-09-2020

Mr KAIFFE MOHAMED
2009030103

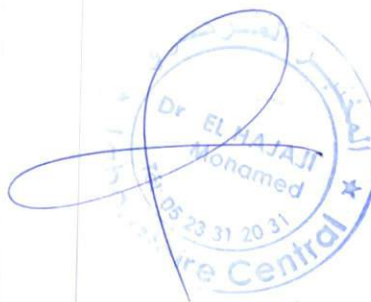
Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
	MDRD	-	HN

Total des B : 370

TOTAL DOSSIER : 500.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cents dirham s.





المختبر المركزي للتحاليلات الطبية

LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES



الحمدية - (في إتجاه باب القصبة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

LABORATOIRE
CENTRAL

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الدكتور محمد الحاجي

Date du prélèvement : 03-09-2020 à 10:27

Code patient : 2009030103

Né(e) le : 01-07-1951 (69 ans)

Edition du : 03-09-2020

Mr KAIFFE MOHAMED

Référence : 2009030103

Prescripteur : Dr MOHAMMED RAGBI

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

(Cytométrie en flux Sysmex XT-1800i)

GLOBULES ROUGES

Hémoglobine	<u>5.23</u> M/mm3	(4.20–5.00)
Hématocrite	16.00 g/dl	(12.00–16.00)
VGM	46.40 %	(35.00–51.00)
TCMH	89 μ 3	(83–93)
CCMH	31 pg	(26–35)
	35 g/100ml	(31–37)
GLOBULES BLANCS	15 600 /mm3	(4 000–10 000)

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Poly. Neutrophiles	58.60 %	
Soit:	<u>9 142*</u> /mm3	(2 000–7 500)
Poly. Eosinophiles	0.10 %	
Soit:	<u>16</u> /mm3	(100–400)
Poly. Basophiles	0.30 %	
Soit:	47 /mm3	(0–150)
Lymphocytes	35.30 %	
Soit:	<u>5 507*</u> /mm3	(1 000–4 000)
Monocytes	5.70 %	
Soit:	889 /mm3	(100–1 000)
Total	100 %	

NUMERATION DES PLAQUETTES

PLAQUETTES 274 000 /mm3 (150 000–400 000)

FROTTIS SANGUIN Formule sanguine : LEUCOCYTOSE



www.labocentral.ma

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الطابق السفلي عمارة الدرر ، شارع عبد الرحمن السرغيني (في اتجاه القصبة) - المحمدية

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - GSM : 06 61 17 89 24 - E-mail: lc2amohammed@gmail.com

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88



المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES



الحمدية - (في إتجاه باب القصبة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الدكتور محمد الحاجي

Date du prélèvement : 03-09-2020 à 10:27

Code patient : 2009030103

Né(e) le : 01-07-1951 (69 ans)

Edition du : 03-09-2020

Mr KAISS MOHAMED

Référence : 2009030103

Prescripteur : Dr MOHAMMED RAGBI

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère heure :

10 mm (<10)

2ème heure :

21 mm (<20)

BIOCHIMIE SANGUINE

Glycémie à jeun

(Oxydase/peroxydase)

1.58 g/L (0.70–1.10)

8.8 mmol/L (3.9–6.1)

Résultat sous réserve de 12 heures de jeûn

Urée

(Enzymatique)

0.50 g/L (0.18–0.55)

8.33 mmol/L (3.00–9.17)

Créatinin

(Technique enzymatique quantitative recommandée par l'AFSSAPS)

11.10 mg/L (7.00–13.00)

97.7 µmol/L (61.6–114.4)

Clairance calculée:

(par méthode de filtration glomérulaire MDRD)

70 ml/mn/1.73²

Interprétation (Selon l'ANAES):

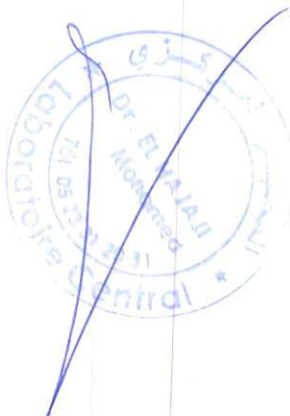
>ou=60 : Absence d'atteinte rénale si aucun marqueur anormal

>ou=60 : Maladie rénale chronique si un ou plusieurs marqueurs(Stade 1)

30-59 : Insuffisance rénale modérée (Stade2)

15-29 : Insuffisance rénale severe (Stade 3)

<15 : Insuffisance rénale terminale(Stade4)





الختبر المركزي للتحليلات الطبية

LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES



الحمدية - (في إتجاه باب القصبة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

الدكتور محمد الحاجي

Dr. Mohamed EL HAJAJI

Date du prélèvement : 03-09-2020 à 10:27
Code patient : 2009030103
Né(e) le : 01-07-1951 (69 ans)
Edition du : 03-09-2020

Mr KAISSSE MOHAMED

Référence : 2009030103

Prescripteur : Dr MOHAMMED RAGBI

Cholestérol total

(Test colorimétrique enzymatique)

NB:

2.14 g/l
5.52 mmol/l

(1.50–2.00)
(3.87–5.16)

NB: Résultat sous réserve de 12 heures de jeûn.

HDL-Cholestérol

HDL < 0.35 facteur de risque

HDL > 0.60 facteur de protection

0.60 g/L

LDL-Cholestérol

1.33 g/L
3.44 mmol/L

-0 facteur de risque : <2.20 g/l
-1 facteur de risque : <1.90 g/l
-2 facteurs de risque : <1.6 g/l
->2 facteurs de risque : <1.3 g/l
- en prévention secondaire : <1 g/l
Ou à risque équivalent

Triglycérides

(Test enzymatique photométrique)

1.05 g/l
1.20 mmol/l

(<1.70)
(<1.94)

Résultats confirmés (RC)
En vous remerciant pour votre confiance



www.labocentral.ma

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الطابق السفلي عمارة الدرر ، شارع عبد الرحمن السرغيني (في اتجاه القصبة) - المحمدية

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - GSM : 06 61 17 89 24 - E-mail: lc2amohammed@gmail.com

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88