

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 canaux, 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 canaux.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 062833

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6229

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : SEBTI Karim

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-062833

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 :

ETABLIR UNE DECLARATION PAR PERSONNE MALADE

- En cas d'accident, préciser les causes, circonstances, date, lieu et heure.
- La déclaration doit être accompagnée de toutes pièces justificatives, (Ordonnances médicales prescrivant les médicaments ou tout examen de radiologie et laboratoire, etc...)
- Les vignettes ou à défaut les prospectus et les P.P.M. concernant les médicaments doivent être joints aux ordonnances.
- Lorsque la personne soignée bénéficie d'un régime de prévoyance, l'assuré devra remettre à l'assureur les photocopies des pièces justificatives et l'original du décompte de règlement délivré par cet organisme.
- Tous certificats, note d'honoraires et ordonnances remis à l'occasion d'un sinistre sont conservés par l'assureur.
- **Soins dentaires** : Pour les extractions multiples de plus de 5 dents, les soins spéciaux, paradontoses et radios (plus de 2 par séance). Une entente préalable est obligatoire.
- **En cas d'hospitalisation médicale ou chirurgicale** : la déclaration de maladie doit être accompagnée d'une facture détaillée et acquittée sur laquelle devront être précisés : la cotation des actes, la ventilation des frais annexes, le nombre de jours d'hospitalisation et le détail de fournitures pharmaceutiques.
- **Délai de remise des pièces** : Toutes pièces concernant un sinistre, doivent être remises à l'assureur au plus tard, dans les trente jours qui suivent la guérison ou l'expiration du traitement.
- L'indemnité forfaitaire couvrant les frais de grossesse et de maternité est payable sur présentation d'un extrait d'acte de naissance.

Protection des données personnelles

Les données personnelles demandées par l'assureur ont un caractère obligatoire pour obtenir la souscription du présent contrat et l'exécution de l'ensemble des services qui y sont rattachés. Elles sont utilisées exclusivement à cette fin par les services de l'assureur et les tiers autorisés.

La durée de conservation de ces données est limitée à la durée du contrat d'assurance et à la période postérieure pendant laquelle leur conservation est nécessaire pour permettre à l'assureur de respecter ses obligations en fonction des délais de prescription ou en application d'autres dispositions légales. Par ailleurs, la communication des informations de l'assuré /souscripteur est limitée aux communications obligatoires en fonction des obligations légales et réglementaires qui s'imposent à l'assureur et aux tiers légalement autorisés à obtenir les dites informations.

L'assureur garantit notamment 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.

Les données sont protégées aussi bien sur support physique qu'électronique, de telle sorte que leur accès soit impossible à des tiers non autorisés.

L'assureur s'assure que les personnes habilitées à traiter les données personnelles connaissent leurs obligations légales en matière de protection de ces données et s'y tiennent.

Les données à caractère personnel peuvent à tout moment faire l'objet d'un droit d'accès, de modification, de rectification et d'opposition auprès du service conformité par courrier à la Boite Postale 16193 ou par e-mail : conformite@wafaassurance.co.ma

De manière expresse, l'assuré/souscripteur autorise l'assureur à utiliser ses coordonnées à des fins de prospections commerciales en vue de proposer d'autres services d'assurance. Il peut s'opposer par courrier à la réception de sollicitations commerciales.

Vérifiez avant l'envoi que rien n'a été omis, vous éviterez toute correspondance inutile, et nos règlements seront alors rapides.

VOLET DÉTACHABLE

Prière de remplir et de garder ce volet qui sera nécessaire à présenter pour toute réclamation.

Wafa Assurance

SIÈGE SOCIAL : 1 BD, ABDELMOUEN - CASABLANCA - TEL : 05 22 54 55 55 - R.C. : 31.719 - I.F. 01085487 ICE : 000083734000004
S.A. au capital de 350.000.000 dh - Entreprise régie par la loi n° 17-99 portant code des assurances
www.wafaassurance.ma

DECLARATION DE MALADIE : 17640320

Cachet de l'employeur

N° du contrat :

N° affiliation :

Matricule Sté :

Nom et prénom de l'assuré

JANAL SANTA

Type de déclaration

☒ Médical

☐ Dentaire

☐ Optique

Total des frais engagés

913,00 DH

Cachet du médecin :

Date de la consultation :

14/09/2019

Nom et prénom du malade :

JANAL SANTA

Âge

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

CS Gynéco

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

Signature de l'assuré

Santa

DECLARATION

CONTRAT N°

CERTIFICAT N°

NOM DU MALADE

DATE DE CONSULTATION

TOTAL DES FRAIS ENGAGÉS

17640320

أمين الوفاء
Wafa Assurance

CONTRACTANTE : WANA CORPORATE SA / 73065 /

CONTRAT N° : 9106 60 / 359800

NOM DE L'ASSURE : JAMAL SOUMIA

CERTIFICAT N° : 3872427 MATRICULE: 3872427

BENEFICIAIRE : JAMAL SOUMIA

DATE DE LA DECLARATION : 22/11/2019

DECLARATION N° : 17640320 / 17640320

DATE DE REMBOURSEMENT : 30/11/2019

CODE ACTE	NATURE DES PRESTATIONS	VOUS AVEZ PAYE	REMB. ASSUREUR DE BASE	BASE DE REMB.	* COEFF.	TAUX REMB.	MONTANT DE REMB.
5	Consultation spécialiste	300.00		300.00		80%	240.00
14	Radiologie	400.00		400.00		80%	320.00
15	Pharmacie	213.00		213.00		80%	170.40
TOTAUX		913.00		913.00			730.40

OBSERVATIONS :

* La cotation de l'acte effectué selon la Nomenclature Générale des Actes Professionnels

Docteur Amine BITITI

Ancien chef de clinique à la faculté de médecine de Paris
Hôpital COCHIN - Port Royal
Praticien attaché à l'Hôpital Universitaire Internationale Cheikh Khalifa
CHIRURGIE GYNECOLOGIQUE
SPECIALISTE EN MEDECINE DE LA REPRODUCTION



Cabinet Médical santéfam
100, Boulevard Ibnou Sina Casablanca
Fixe : + 212 522 36 03 03
Portable : + 212 661 79 18 39
aminebititi@gmail.com

CASABIANCA, le 14/09/2019

Email :

ORDONNANCE

SOUMIA JAMAL né le 19.02.1982

29.09.13
• **YOFOLVIT :**

1cp /jour le soir pendant 3mois



2/3, 00
PHARMACIE FLORIDA
Dr. Ziad Mounir
Lotissement Florida - Lot. 281
Sidi Maârouf - Casa
05 22 36 03 03

Dr. Amine BITITI
Cabinet Médical Santéfam
Gynécologie - Infertilité
100, Bd Ibn Sina - Casablanca
05 22 36 03 03
06 61 79 18 39

LOT: 15310001
PER: 03-2022
PRV: 71.000

Yofolvit®
IODE | ACIDE FOLIQUE | VITAMINE B12
200/400/2 µg

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATRICE

1. Dénomination du médicament :
Yofolvit®, 200 µg/400 µg/2 µg, comprimés.
200 µg Iode / 400 µg Acide folique / 2 µg vitamine B12

• 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.

2. Composition du médicament

Chaque comprimé contient 262 µg d'Iodeure de potassium (équivalent à 200 µg d'Iode), 400 µg d'acide folique et 2 µg de vitamine B12. Les autres composants sont : lactose monohydraté 110 mesh, cellulose micro-cristalline, glycolate d'amidon sodique de pomme de terre, stéarate de calcium, citrate trisodique, acide citrique et maltodextrines. Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique

Iodothérapie, Code ATC H03CA.

4. Indications thérapeutiques

YOFOLVIT® est indiqué pour la prévention des troubles dus à une déficience en Iode (TDI), acide folique et vitamine B12 chez les femmes enceintes pendant le premier trimestre et pendant un mois avant la conception en tant que prévention des malformations lors du développement du système nerveux central du fœtus (anomalies du tube neural et troubles neurologiques).

5. Posologie

Veillez à toujours prendre YOFOLVIT® en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. La dose normale est d'un comprimé par jour, à prendre de préférence avant les repas.

Si vous arrêtez de prendre YOFOLVIT®,

Votre médecin vous indiquera la durée du traitement.
N'arrêtez pas votre traitement, même si vous vous sentez mieux car il n'aura pas l'efficacité attendue.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais YOFOLVIT®
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Iodeure de potassium, à l'acide folique, à la vitamine B12 ou à l'un des composants de YOFOLVIT®.
Dans le cas particulier de l'Iodeure de potassium,
- si vous souffrez d'une bronchite aiguë;
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) évidente (s'accompagnant de symptômes);
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) latente (sans symptômes), ne prenez pas une dose d'Iode supérieure à 150 microgrammes par jour.

7. Effets indésirables :

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

Les effets indésirables suivants ont été observés. Ils sont classés par systèmes d'organes et par fréquences. Les effets indésirables observés après le traitement avec YOFOLVIT® sont considérés comme peu fréquents (ils apparaissent dans un pourcentage compris entre une personne sur 1 000 et une personne sur 100 qui prennent le produit).
Affections hématologiques et du système lymphatique :
Purpura thrombotique thrombocytopénique (modifications de la formule sanguine caractérisée par un nombre bas de plaquettes et de globules rouges).

Affections endocriniennes :
Goitre.
Hyperthyroïdie et hypothyroïdie (fonctionnement anormal de la thyroïde).
Affections gastro-intestinales :
Diarrhée passagère, nausées, vomissements, gonflement ou douleur abdominale, flatulence (gaz), goût métallique et augmentation de la salivation.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :
Démangeaisons, éruptions cutanées, érythèmes (rougeur inflammatoire de la peau), urticaire (éruption sous la forme de papules et démangeaisons) et angio-œdème (développement de grandes papules, en particulier autour des yeux, des lèvres et de la gorge).
Affections vasculaires :
Vasculite (hypersensibilité au médicament provoquant une inflam-

mation et des lésions au niveau des vaisseaux sanguins de la peau).
Périartérite fatale (maladie vasculaire au cours de laquelle les artères petites et moyennes présentent une inflammation et des lésions).
Affections du système immunitaire :
Œdème (gonflement), y compris l'œdème facial et de la gorge.
Troubles généraux :
Réactions d'hypersensibilité (allergies) et malaise général.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec YOFOLVIT®
- Il est recommandé d'administrer le traitement avec YOFOLVIT® sous une surveillance médicale étroite chez les patientes épileptiques.
- Ce médicament contient de l'Iodeure de potassium.
Certaines personnes sont particulièrement sensibles à l'Iode, il est donc recommandé de commencer le traitement avec prudence.
- En raison de sa teneur en Iodeure de potassium, ce médicament peut affecter la glande thyroïde. Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande (fonction thyroïdienne).
- Il est conseillé de ne pas utiliser de désinfectants contenant de l'Iode chez le nouveau-né et la femme enceinte.
Si vous souffrez de l'une des maladies suivantes, n'oubliez pas de toujours en parler à votre médecin avant de prendre ce médicament :
- Vascularite hypocomplémentémique (inflammation des vaisseaux), goitre (augmentation du volume de la glande thyroïde) ou maladie thyroïdienne auto-immune (augmentation du volume de la glande thyroïde).
Les patients souffrant de ces maladies peuvent présenter des effets indésirables comme conséquence de l'administration d'Iode.
- La prudence est particulièrement conseillée au début du traitement chez les patients souffrant d'une maladie rénale, d'une hyperkaliémie (taux de potassium sanguin élevés), d'un goitre ou d'une tuberculose active.

Informations importantes concernant certains composants de YOFOLVIT® :

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informé que vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

9. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.
Certains médicaments peuvent Interagir avec YOFOLVIT® ; dans ces cas, un changement de dose, l'interruption du traitement avec l'un d'entre eux ou un intervalle d'au moins trois heures entre l'administration des deux médicaments peut s'avérer nécessaire.
Il est important d'informer votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris l'un des médicaments suivants :
- antiulcéreux (médicaments pour l'acidité gastrique);
- chloramphénicol (antibiotique);
- phénytoïne (médicament pour les crises d'épilepsie);
- antagonistes de l'acide folique (méthotrexate);
- fluorouracile (médicament pour le cancer);
- diurétiques épargneurs de potassium;
- sels de lithium;
- médicaments antithyroïdiens (pour le traitement de l'hyperthyroïdie);
- autres éventuelles interactions : antiépileptiques, œstrogènes, utilisation prolongée de corticostéroïdes, association triméthoprime/sulfaméthoxazole (traitement pour certaines infections) et abus d'alcool.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Aucun cas d'interaction de YOFOLVIT® avec un aliment ou une boisson n'a été rapporté.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Interférences avec des examens diagnostiques :

En raison de sa teneur en Iode, ce médicament peut affecter la glande thyroïde.
Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande.
Informez votre médecin que vous prenez ce médicament si vous devez effectuer une analyse de sang ou d'urine.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

YOFOLVIT® est indiqué pour la prévention de déficiences en Iode, acide folique, vitamine B12 avant et pendant la grossesse, car il contient ces trois substances actives aux doses recommandées pour la grossesse.
L'administration chez la femme enceinte d'Iodeure de potassium, d'acide folique, de vitamine B12 à des doses supérieures aux doses quotidiennes recommandées doit être effectuée sous surveillance médicale et après évaluation du rapport bénéfice/risque.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser tout médicament.

11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Aucun effet n'a été rapporté sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de YOFOLVIT® que vous n'auriez dû ou en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou contactez le centre antipoison et de toxicovigilance en appelant le 0801 000 180.

L'intoxication volontaire ou accidentelle avec ce médicament est peu probable.

La prise de doses très supérieures à celles indiquées dans cette notice ou pendant de longues périodes de temps peut provoquer les manifestations suivantes : goût métallique, sensation de brûlure dans la bouche et la gorge, sensibilité douloureuse au niveau des dents et des gencives, augmentation de la salivation, irritation de la muqueuse nasale, éternuements et irritation au niveau des yeux accompagnée d'un gonflement des paupières (symptômes connus sous le terme d'Iodisme).

On peut aussi observer les symptômes suivants : maux de tête importants, toux, œdème pulmonaire (accumulation de liquide dans le poulmon) et gonflement et gênes au niveau des glandes parotides et sous-maxillaires (glandes localisées en dessous du maxillaire inférieur). Le pharynx, le larynx et les amygdales peuvent aussi présenter une inflammation.

Des éruptions cutanées modérées, très rarement des éruptions cutanées sévères, peuvent apparaître au niveau de zones de la peau plus grasses (zones séborrhéiques).

L'irritation gastrique (de l'appareil digestif) est fréquente à condition que les doses ingérées soient très élevées et l'on peut observer une diarrhée, avec parfois la présence de sang dans les selles.
Les signes et les symptômes de l'Iodisme disparaissent habituellement spontanément quelques jours après l'arrêt du traitement.

L'utilisation au long cours ou de fortes doses d'Iodeure de potassium peut provoquer une hyperplasie de la glande thyroïde (augmentation de volume), un goitre et une hypothyroïdie sévère (réduction de la fonction de la thyroïde).

13. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose que vous avez oubliée de prendre lorsque vous vous en apercevez et prenez la dose suivante en respectant l'intervalle entre chaque prise indiqué dans chaque cas (toutes les 24 heures).

14. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

sans objet
- Médicament non soumis à prescription médicale
- Pas de précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants
- N'utilisez pas YOFOLVIT® après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer le médicament que vous n'utilisez plus.
Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.
- Aspect de YOFOLVIT® et contenu de l'emballage extérieur : YOFOLVIT® se présente sous la forme de comprimés ronds, de couleur jaune pour administration par voie orale dans un conditionnement de 28 comprimés.

- Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché dans le pays d'origine :
ITALFARMACO S.A.

San Rafael, 3, 28108 - Alcobendas (Madrid)
Responsable de la fabrication :
Laboratoire Iberma
149, Zone Industrielle
26400-HAD SOUALEM, Maroc
Titulaire de l'AMM au Maroc :
Bottu S.A Maroc
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebba - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Avril 2014

bottu S.A.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebba - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATRICE

1. Dénomination du médicament :

Yofolvit®, 200 µg/400 µg/2 µg, comprimés.
200 µg iode / 400 µg Acide folique / 2 µg vitamine B12

- 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.

2. Composition du médicament

Chaque comprimé contient 262 µg d'iodeure de potassium (équivalent à 200 µg d'iode), 400 µg d'acide folique et 2 µg de vitamine B12. Les autres composants sont : lactose monohydraté 110 mesh, cellulose micro-cristalline, glycolate d'amidon sodique de pomme de terre, stéarate de calcium, citrate trisodique, acide citrique et maltodextrines. Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

Iodothérapie, Code ATC H03CA.

4. Indications thérapeutiques

YOFOLVIT® est indiqué pour la prévention des troubles dus à une déficience en iode (TDI), acide folique et vitamine B12 chez les femmes enceintes pendant le premier trimestre et pendant un mois avant la conception en tant que prévention des malformations lors du développement du système nerveux central du fœtus (anomalies du tube neural et troubles neurologiques).

5. Posologie

Veillez à toujours prendre YOFOLVIT® en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. La dose normale est d'un comprimé par jour, à prendre de préférence avant les repas.

Si vous arrêtez de prendre YOFOLVIT®.

Votre médecin vous indiquera la durée du traitement. N'arrêtez pas votre traitement, même si vous vous sentez mieux car il n'aura pas l'efficacité attendue.

6. Contre-indications :

- Ne prenez jamais YOFOLVIT®
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'iodeure de potassium, à l'acide folique, à la vitamine B12 ou à l'un des composants de YOFOLVIT®.
- Dans le cas particulier de l'iodeure de potassium,
- si vous souffrez d'une bronchite aiguë;
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) évidente (s'accompagnant de symptômes);
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) latente (sans symptômes), ne prenez pas une dose d'iode supérieure à 150 microgrammes par jour.

7. Effets indésirables :

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

Les effets indésirables suivants ont été observés. Ils sont classés par systèmes d'organes et par fréquences. Les effets indésirables observés après le traitement avec YOFOLVIT® sont considérés comme peu fréquents (ils apparaissent dans un pourcentage compris entre une personne sur 1 000 et une personne sur 100 qui prennent le produit).

Affections hématologiques et du système lymphatique :
Purpura thrombotique thrombocytopénique (modifications de la formule sanguine caractérisée par un nombre bas de plaquettes et de globules rouges).

Affections endocriniennes :
Goitre.

Affections gastro-intestinales :
Hyperthyroïdie et hypothyroïdie (fonctionnement anormal de la thyroïde).

Affections gastro-intestinales :
Diarrhée passagère, nausées, vomissements, gonflement ou douleur abdominale, flatulence (gaz), goût métallique et augmentation de la salivation.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :
Démangeaisons, éruptions cutanées, érythème (rougeur inflammatoire de la peau), urticaire (éruption sous la forme de papules et démangeaisons) et angio-oedème (développement de grandes papules, en particulier autour des yeux, des lèvres et de la gorge).

Affections vasculaires :
Vasculite (hypersensibilité au médicament provoquant une inflam-

mation et des lésions au niveau des vaisseaux sanguins de la peau).
Périarthritis fatale (maladie vasculaire au cours de laquelle les artères petites et moyennes présentent une inflammation et des lésions).

Affections du système immunitaire :
Oedème (gonflement), y compris l'oedème facial et de la gorge.

Troubles généraux :
Réactions d'hypersensibilité (allergies) et malaise général.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec YOFOLVIT®

- Il est recommandé d'administrer le traitement avec YOFOLVIT® sous une surveillance médicale étroite chez les patientes épileptiques.

- Ce médicament contient de l'iodeure de potassium. Certaines personnes sont particulièrement sensibles à l'iode, il est donc recommandé de commencer le traitement avec prudence.

- En raison de sa teneur en iodeure de potassium, ce médicament peut affecter la glande thyroïde. Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande (fonction thyroïdienne).

- Il est conseillé de ne pas utiliser de désinfectants contenant de l'iode chez le nouveau-né et la femme enceinte.

Si vous souffrez de l'une des maladies suivantes, n'oubliez pas de toujours en parler à votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Vasculite hypocomplémentémique (inflammation des vaisseaux), goitre (augmentation du volume de la glande thyroïde) ou maladie thyroïdienne auto-immune (augmentation du volume de la glande thyroïde).

Les patients souffrant de ces maladies peuvent présenter des effets indésirables comme conséquence de l'administration d'iode.

- La prudence est particulièrement conseillée au début du traitement chez les patients souffrant d'une maladie rénale, d'une hyperkaliémie (taux de potassium sanguin élevés), d'un goitre ou d'une tuberculose active.

Informations importantes concernant certains composants de YOFOLVIT® :

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informé que vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

9. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent interagir avec YOFOLVIT®, dans ces cas, un changement de dose, l'interruption du traitement avec l'un d'entre eux ou un intervalle d'au moins trois heures entre l'administration des deux médicaments peut s'avérer nécessaire.

Il est important d'informer votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris l'un des médicaments suivants :

- antiulcéreux (médicaments pour l'acidité gastrique);
- chloramphénicol (antibiotique);
- phénytoïne (médicament pour les crises d'épilepsie);
- antagonistes de l'acide folique (méthotrexate);
- fluorouracile (médicament pour le cancer);
- diurétiques éparqueurs de potassium;
- sels de lithium;
- médicaments antithyroïdiens (pour le traitement de l'hyperthyroïdie);
- autres éventuelles interactions : antiepileptiques, estrogènes, utilisation prolongée de corticostéroïdes, association triméthoprime/sulfaméthoxazole (traitement pour certaines infections) et abus d'alcool.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Aucun cas d'interaction de YOFOLVIT® avec un aliment ou une boisson n'a été rapporté.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Interférences avec des examens diagnostiques :

En raison de sa teneur en iode, ce médicament peut affecter la glande thyroïde.

Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande.

Informez votre médecin que vous prenez ce médicament si vous devez effectuer une analyse de sang ou d'urine.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

YOFOLVIT® est indiqué pour la prévention de déficiences en iode, acide folique, vitamine B12 avant et pendant la grossesse, car il contient ces

trois substances actives aux doses recommandées pour la grossesse.

L'administration chez la femme enceinte d'iodeure de potassium, d'acide folique, de vitamine B12 à des doses supérieures aux doses quotidiennes recommandées doit être effectuée sous surveillance médicale et après

évaluation du rapport bénéfice/risque.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser tout médicament.

11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Aucun effet n'a été rapporté sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de YOFOLVIT® que vous n'auriez dû ou en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou contactez le centre antipoison et de toxicovigilance en appelant le 0801 060 180.

L'intoxication volontaire ou accidentelle avec ce médicament est peu probable.

La prise de doses très supérieures à celles indiquées dans cette notice ou pendant de longues périodes de temps peut provoquer les manifestations suivantes : goût métallique, sensation de brûlure dans la bouche et la gorge, sensibilité douloureuse au niveau des dents et des gencives, augmentation de la salivation, irritation de la muqueuse nasale, éternuements et irritation au niveau des yeux accompagnée d'un gonflement des paupières (symptômes connus sous le terme d'iodisme).

On peut aussi observer les symptômes suivants : maux de tête importants, toux, oedème pulmonaire (accumulation de liquide dans le poulmon) et gonflement et gênes au niveau des glandes parotides et sous-maxillaires (glandes localisées en dessous du maxillaire inférieur). Le pharynx, le larynx et les amygdales peuvent aussi présenter une inflammation.

Des éruptions cutanées modérées, plus rarement des éruptions cutanées sévères, peuvent apparaître au niveau de zones de la peau plus grasses (zones séborrhéiques).

L'irritation gastrique (de l'appareil digestif) est fréquente à condition que les doses ingérées soient très élevées et l'on peut observer une diarrhée, avec parfois la présence de sang dans les selles.

Les signes et les symptômes de l'iodisme disparaissent habituellement spontanément quelques jours après l'arrêt du traitement.

L'utilisation au long cours ou de fortes doses d'iodeure de potassium peut provoquer une hyperplasie de la glande thyroïde (augmentation de volume), un goitre et une hypothyroïdie sévère (réduction de la fonction de la thyroïde).

13. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose que vous avez oubliée de prendre lorsque vous vous en apercevez et prenez la dose suivante en respectant l'intervalle entre chaque prise indiquée dans chaque cas (toutes les 24 heures).

14. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

sans objet

- Médicament non soumis à prescription médicale

- Pas de précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

- N'utilisez pas YOFOLVIT® après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

- Aspect de YOFOLVIT et contenu de l'emballage extérieur : YOFOLVIT® se présente sous la forme de comprimés ronds, de couleur jaune pour administration par voie orale dans un conditionnement de 28 comprimés.

- Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

ITALFARMACO S.A.

San Rafael, 3, 28108 - Alcobendas (Madrid)

Responsable de la fabrication :

Laboratoire Iberma

149, Zone Industrielle

26400-HAD SOUALEM, Maroc

Titulaire de l'AMM au Maroc :

Bottu S.A Maroc

82, Allée des Casuarinas- Ain Sebaa- Casablanca

S.Bachouchi - Pharmacien Responsable

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Avril 2014

bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

1. Dénomination du médicament :Yofolvit[®], 200 µg/400 µg/2 µg, comprimés.
200 µg Iode / 400 µg Acide folique / 2 µg vitamine B12

- 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.

2. Composition du médicament

Chaque comprimé contient 262 µg d'Iodure de potassium (équivalent à 200 µg d'Iode), 400 µg d'acide folique et 2 µg de vitamine B12. Les autres composants sont : lactose monohydraté 110 mesh, cellulose micro-cristalline, glycolate d'amidon sodique de pomme de terre, stéarate de calcium, citrate trisodique, acide citrique et maltodextrines. Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

Iodothérapie, Code ATC : H03CA.

4. Indications thérapeutiques

YOFOLVIT[®] est indiqué pour la prévention des troubles dus à une déficience en Iode (TDI), acide folique et vitamine B12 chez les femmes enceintes pendant le premier trimestre et pendant un mois avant la conception en tant que prévention des malformations lors du développement du système nerveux central du fœtus (anomalies du tube neural et troubles neurologiques).

5. Posologie

Veillez à toujours prendre YOFOLVIT[®] en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. La dose normale est d'un comprimé par jour, à prendre de préférence avant les repas.

Si vous arrêtez de prendre YOFOLVIT[®],

Votre médecin vous indiquera la durée du traitement. N'arrêtez pas votre traitement, même si vous vous sentez mieux car il n'aura pas l'efficacité attendue.

6. Contre-indications :

- Ne prenez jamais YOFOLVIT[®]
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'iodure de potassium, à l'acide folique, à la vitamine B12 ou à l'un des composants de YOFOLVIT[®]. Dans le cas particulier de l'iodure de potassium.
- si vous souffrez d'une bronchite aiguë.
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) évidente (s'accompagnant de symptômes).
- si vous souffrez d'une hyperthyroïdie (augmentation de la fonction de la thyroïde) latente (sans symptômes), ne prenez pas une dose d'Iode supérieure à 150 microgrammes par jour.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, YOFOLVIT[®] peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants ont été observés. Ils sont classés par systèmes d'organes et par fréquences. Les effets indésirables observés après le traitement avec YOFOLVIT[®] sont considérés comme peu fréquents (ils apparaissent dans un pourcentage compris entre une personne sur 1 000 et une personne sur 100 qui prennent le produit).

Affections hématologiques et du système lymphatique :

Purpura thrombotique thrombocytopénique (modifications de la formule sanguine caractérisée par un nombre bas de plaquettes et de globules rouges).

Affections endocriniennes :

Goitre.

Hyperthyroïdie et hypothyroïdie (fonctionnement anormal de la thyroïde).

Affections gastro-intestinales :

Diarrhée passagère, nausées, vomissements, gonflement ou douleur abdominale, flatulence (gaz), goût métallique et augmentation de la salivation.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

Démangeaisons, éruptions cutanées, érythèmes (rougeur inflammatoire de la peau), urticaire (éruption sous la forme de papules et démangeaisons) et angio-œdème (développement de grandes papules, en particulier autour des yeux, des lèvres et de la gorge).

Affections vasculaires :

Vasculite (hypersensibilité au médicament provoquant une inflam-

mation et des lésions au niveau des vaisseaux sanguins de la peau).
Périartérite fatale (maladie vasculaire au cours de laquelle les artères petites et moyennes présentent une inflammation et des lésions).
Affections du système immunitaire :
Œdème (gonflement), y compris Œdème facial et de la glotte.
Troubles généraux :
Réactions d'hypersensibilité (allergies) et malaise général.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :Faites attention avec YOFOLVIT[®]

- Il est recommandé d'administrer le traitement avec YOFOLVIT[®] sous une surveillance médicale étroite chez les patientes épileptiques.
- Ce médicament contient de l'iodure de potassium.
- Certaines personnes sont particulièrement sensibles à l'iode, il est donc recommandé de commencer le traitement avec prudence.
- En raison de sa teneur en Iodure de potassium, ce médicament peut affecter la glande thyroïde. Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande (fonction thyroïdienne).
- Il est conseillé de ne pas utiliser de désinfectants contenant de l'iode chez le nouveau-né et la femme enceinte.

Si vous souffrez de l'une des maladies suivantes, n'oubliez pas de toujours en parler à votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Vasculite hypocomplémentémique (inflammation des vaisseaux), goitre (augmentation du volume de la glande thyroïde) ou maladie thyroïdienne auto-immune (augmentation du volume de la glande thyroïde).
- Les patients souffrant de ces maladies peuvent présenter des effets indésirables comme conséquence de l'administration d'Iode.
- La prudence est particulièrement conseillée au début du traitement chez les patients souffrant d'une maladie rénale, d'une hyperkaliémie (taux de potassium sanguin élevés), d'un goitre ou d'une tuberculose active.

Informations importantes concernant certains composants de YOFOLVIT[®] :

Ce médicament contient du lactosé. Si votre médecin vous a informé que vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

9. Interactions :**Interactions avec d'autres médicaments :**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent interagir avec YOFOLVIT[®] ; dans ces cas, un changement de dose, l'interruption du traitement avec l'un d'entre eux ou un intervalle d'au moins trois heures entre l'administration des deux médicaments peut s'avérer nécessaire.

Il est important d'informer votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris l'un des médicaments suivants :

- antiulcéreux (médicaments pour l'acidité gastrique) ;
- chloramphénicol (antibiotique) ;
- phénytoïne (médicament pour les crises d'épilepsie) ;
- antagonistes de l'acide folique (méthotrexate) ;
- fluorouracile (médicament pour le cancer) ;
- diurétiques épargneurs de potassium ;
- sels de lithium ;
- médicaments antithyroïdiens (pour le traitement de l'hyperthyroïdie) ;
- autres éventuelles interactions : antiépileptiques, œstrogènes, utilisation prolongée de corticostéroïdes, association triméthoprim/sulfaméthoxazole (traitement pour certaines infections) et abus d'alcool.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Aucun cas d'interaction de YOFOLVIT[®] avec un aliment ou une boisson n'a été rapporté.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Interférences avec des examens diagnostiques :

En raison de sa teneur en Iode, ce médicament peut affecter la glande thyroïde.

Son administration peut altérer les résultats des analyses de la fonction de cette glande.

Informez votre médecin que vous prenez ce médicament si vous devez effectuer une analyse de sang ou d'urine.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

YOFOLVIT[®] est indiqué pour la prévention de déficiences en Iode, acide folique, vitamine B12 avant et pendant la grossesse, car il contient ces trois substances actives aux doses recommandées pour la grossesse. L'administration chez la femme enceinte d'Iodure de potassium, d'acide folique, de vitamine B12 à des doses supérieures aux doses quotidiennes recommandées doit être effectuée sous surveillance médicale et après évaluation du rapport bénéfice/risque.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser tout médicament.

11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Aucun effet n'a été rapporté sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de YOFOLVIT[®] que vous n'auriez dû ou en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou contactez le centre antipoison et de toxicovigilance en appelant le 0801 000 180.

L'intoxication volontaire ou accidentelle avec ce médicament est peu probable.

La prise de doses très supérieures à celles indiquées dans cette notice ou pendant de longues périodes de temps peut provoquer les manifestations suivantes : goût métallique, sensation de brûlure dans la bouche et la gorge, sensibilité douloureuse au niveau des dents et des gencives, augmentation de la salivation, irritation de la muqueuse nasale, éternuements et irritation au niveau des yeux accompagnée d'un gonflement des paupières (symptômes connus sous le terme d'iodisme).

On peut aussi observer les symptômes suivants : maux de tête importants, toux, œdème pulmonaire (accumulation de liquide dans le poumon) et gonflement et gênes au niveau des glandes parotides et sous-maxillaires (glandes localisées en dessous du maxillaire inférieur). Le pharynx, le larynx et les amygdales peuvent aussi présenter une inflammation.

Des éruptions cutanées modérées, plus rarement des éruptions cutanées sévères, peuvent apparaître au niveau de zones de la peau plus grasses (zones séborrhéiques).

L'irritation gastrique (de l'appareil digestif) est fréquente à condition que les doses ingérées soient très élevées et l'on peut observer une diarrhée, avec parfois la présence de sang dans les selles. Les signes et les symptômes de l'iodisme disparaissent habituellement spontanément quelques jours après l'arrêt du traitement.

L'utilisation au long cours ou de fortes doses d'Iodure de potassium peut provoquer une hyperplasie de la glande thyroïde (augmentation de volume), un goitre et une hypothyroïdie sévère (réduction de la fonction de la thyroïde).

13. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose que vous avez oubliée de prendre lorsque vous vous en apercevez et prenez la dose suivante en respectant l'intervalle entre chaque prise indiquée dans chaque ca (toutes les 24 heures).

14. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

sans objet

- Médicament non soumis à prescription médicale
- Pas de précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants
- N'utilisez pas YOFOLVIT[®] après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de la mois.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.
- Aspect de YOFOLVIT et contenu de l'emballage extérieur : YOFOLVIT[®] se présente sous la forme de comprimés ronds, de couleur jaune peu administré par voie orale dans un conditionnement de 28 comprimés.

- Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché dans le pays d'origine : ITALFARMACO S.A.

San Rafael, 3, 28108 - Alcobendas (Madrid)
Responsable de la fabrication :
Laboratoire Iberma
149, Zone Industrielle
26400-HAD SOULEM, Maroc
Titulaire de l'AMM au Maroc :
Bottu S.A Maroc
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Avril 2014

bottu SA
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Docteur Amine BITITI

Ancien chef de clinique à la faculté de médecine de Paris
Hôpital COCHIN - Port Royal
Praticien attaché à l'Hôpital Universitaire Internationale Cheikh Khalifa
CHIRURGIE GYNECOLOGIQUE
SPECIALISTE EN MEDECINE DE LA REPRODUCTION



Cabinet Médical santéfam
100, Boulevard Ibnou Sina Casablanca
Fixe : + 212 522 36 03 03
Portable : + 212 661 79 18 39
aminebititi@gmail.com

du 14.09.2019

Voie d'examen : vaginale. Les conditions d'examen sont bonnes.
Examen réalisé sur un échographe GE E8 mis en service le 15/04/2018

JAMAL SOUMIA née le 19/02/1982 (37 ans)
Mr SEBTI MOHAMED KAMAL

Absence de traitement, cycle spontané.

Antécédents

médico-chirurgicaux

RAS

gynécologique

CYCLES REGULIERS

PAS DE DM

DESIR DE GROSSESSE

obstétricaux

2014 : Accouchement voie basse. CAMELIA USA.

Indications

cs surveillance d'un kyste d'allure endométrisque

Les parois vésicales sont souples, normalement dessinées, sans image d'addition suspecte.

Utérus

L'utérus est antéversé et antéfléchi. Il est mobilisable. mesurant : 72.60 mm de longueur, 46.10 mm d'épaisseur

Il est normalement mobilisable.

Myomètre :

Le myomètre est d'échostructure homogène.

L'étude morphologique de l'utérus ne met pas en évidence d'anomalie ou de variante du normal. Il est classé "U0" dans la classification ESHRE 2013. L'étude morphologique du col de l'utérus ne met pas en évidence d'anomalie ou de variante du normal.

La cavité est d'aspect normal.

Endomètre La ligne cavitaire est régulière. L'endomètre mesure 16.70 mm (somme des deux faces)

Annexes

Ovaire droit

Cet ovaire est de volume normal et d'échostructure normale.

Mesurant 27.90 mm X 19.60 mm

Il est porteur de nombreux follicules tous inférieurs à 6mm de diamètre.

Ovaire gauche

Cet ovaire est de volume normal et d'échostructure normale.

Mesurant 25.90 mm X 20.20 mm

Suspicion d'un kyste hémorragique ou endométrisque de 25mm à contrôler dans 6 à 8 sem.

Culs de sac

Les culs-de-sac latéraux sont libres. Il n'y a pas d'épanchement visualisé au niveau du cul sac de Douglas.
Il n'y a pas d'ascite.

Conclusion

L'utérus est de taille de situation et d'aspect normaux

Aspect échographique normal de l'endomètre

Aspect échographique normal des deux ovaires, hormis une suspicion d'un kyste hémorragique ou endométrisque de 23mm à contrôler dans 6 à 8 sem.

Les dopplers utérins témoignent d'une impregnation oestrogénique ..

Docteur Amine BITITI

Ancien chef de clinique à la faculté de médecine de Paris
Hôpital COCHIN - Port Royal
Praticien attaché à l'Hôpital Universitaire Internationale Cheikh Khalifa
CHIRURGIE GYNECOLOGIQUE
SPECIALISTE EN MEDECINE DE LA REPRODUCTION



Cabinet Médical santéfam
100, Boulevard Ibnou Sina Casablanca
Fixe : + 212 522 36 03 03
Portable : + 212 661 79 18 39
aminebititi@gmail.com

TELECHARGEMENT DE VOS IMAGES D'ECHOGRAPHIE



Nous vous offrons la possibilité de retrouver votre examen ainsi que vos images et vidéos d'échographie directement sur l'application mobile **MediFile**.

L'application est disponible sur Apple Store, Google Play store ou via notre site internet <https://www.medifile.fr>.

Une fois l'application installée il vous suffit d'aller dans la section "Gestion des connexions" et de scanner le QR code ci-dessous :



Vous pouvez également saisir manuellement vos informations de connexion :

Numéro du centre d'échographie : 497

Identifiant patient : 1529372

Mot de passe : 102267f1

NB : Vos images seront disponibles durant une période de 9 mois avant d'être supprimées.



