

**RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR
TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS**

ditions 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.

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

biologie 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.

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

ducation :
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.

taire :
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.

adie 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 ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 883 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BOL Guena Fatma
Date de naissance : 29/04/1940
Adresse : C-6' djemaâ Bloc 38 N° 5 Case
Tél. 06.41.42.2700 Total des frais engagés : 2278,50 Dhs


Cadre réservé au Médecin
Cachet du médecin : 
Date de consultation : 24/06/2022
Nom et prénom du malade :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Insuffisance rénale + diabète ischémique
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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/06/2024	CS		Enrôle	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/06/2024	2278,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

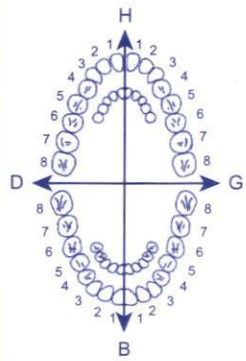
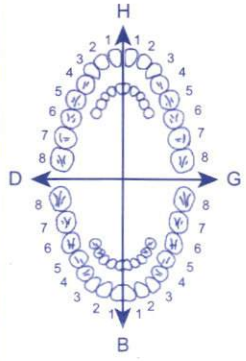
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, Le

24/06/2021

M^{me} Belkama Fatma

142.70 x3
428.10

1) Cornam 1 ->

167,30

18.10

2) Conderid 1 ->

167,30

34.60 x3
103.80

3) Lanlin 1 ->

30.70

4) Kanlyic 1 ->

40.10 x4
162.40

5) Tandyferon Be 1 ->

31.30 x2
62.60

6) Myloric 2 ->

17.80 x3
53.40

7) LD n/a 1 ->

74.60

8) leathyn 1 ->

74.60

9) w olfe 1 ->

99.00

10) belus 2 ->

198.00

11) Cloprax 1 ->

79.10

12) Zetalon 1 ->

PHARMACIE IBN ROUCHI
FICHI BELAYACHI
55, Av. Reda Guedira, Cite Djamaa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

L0T 202596
EXP 10 2024
PPV 31.30

AMOUZOUN Mostafa
Néphrologue
Tél: 091210765

8000 x 2
131
64000

Bismim Bandelli de novo

141 cystine 121

10400

2278,50

PHARMACIE ION ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamâa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

الدكتور أموزون مصطفى
Dr. AMOUZOUN Mostafa
Néphrologue
IMP N° 091210765

CYSTATIN OP-RT 28
PPC : 104.00 DH
Ut Av : 05/2023 Lot : 0420034
IPHADERIM

LOT 210515
EXP 02 2025
PPV 31.30

Lot : 046
À utiliser de
préférence avant le : 06/2025
PPC : 79.50 DH

LOT 201158
EXP 04/2023
PPV 99.00DH

LOT 201173
EXP 04/2023
PPV 99.00DH

LOT : 200996
UT AV : 09/2023
PPV : 57,80DH

LOT AV : LOT N° : PPV (DH) :

LOT : 200994
UT AV : 06/2023
PPV : 57,80DH

6 118001 100873
Cardensiel® 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 58,10 DH

CLOPRAME® 10 mg comprimés sécables
PPV 17DH30 EXP 09/2023
LOT 04013 4

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Arsalane-Rue Amyot Inville
BP 10677 CASABLANCA-MAROC
UN-ALFA® 0,25 µg capsule
Boîte de 30 capsules
6 118001 200757
PPV : 74 DH 60

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

LOT : 200994
UT AV : 06/2023
PPV : 57,80DH

LOT



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

dyferon B9

Comprimé pelliculé
 (Fer et acide folique)

**prenez cette notice avant de prendre ce médicament car
 certaines informations sont importantes pour vous.**

prendre ce médicament en suivant scrupuleusement
 les indications données dans cette notice ou par votre médecin ou votre
 pharmacien.

a. Vous pourriez avoir besoin de la lecture
 d'un quelconque effet indésirable, contactez votre
 médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet
 indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
 • Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
 amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PRÉPARATIONS ANTANÉMIQUES.

Codex A.T.C. : B03AD03

Appartenance thérapeutique : Acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesses lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida, ...).

Tardyferon B9, comprimé pelliculé est indiqué seulement chez la femme enceinte.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, venez consulter votre médecin dès que possible. Ceci parce qu'il y a un risque d'obstruction de la trachée et de la bronche si le comprimé entre dans vos respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante des crachats sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit dans les jours ou des mois après que ces symptômes ne se manifestent. Par conséquent, vous devez être attentif d'urgence pour vous assurer que vous ne touchez pas vos respiratoires. D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la langue et de l'estomac et du tube digestif chez des rats patients après avoir traité à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique (mauvais fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume d'urine), de diabète (taux élevé de sucre dans le sang) et/ou d'hypertension (augmentation de la pression artérielle). Cette coloration peut gêner l'intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter. Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise.

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez éviter de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer les administrations avec TARDYFERON B9, comprimé pelliculé d'au moins 2 heures :

- un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acétylsalicylate).
- certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates).
- un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la lévodopa).
- des produits contenant du zinc, du strontium et du calcium.



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

dyferon B9

Comprimé pelliculé
 (Fer et acide folique)

**ment cette notice avant de prendre ce médicament car
 mations importantes pour vous.**

prendre ce médicament en suivant scrupuleusement
 nées dans cette notice ou par votre médecin ou votre

a. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.

ait pharmacien pour tout conseil ou information.

- un quelconque effet indésirable, contactez votre
 médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet
 indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
 amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas
 est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON
 B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PRÉPARATIONS ANTANÉMIQUES.

Codex A.T.C. : B03AD03

Appart de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de
 grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies
 embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida, ...).

Tardyferon B9, comprimé pelliculé est indiqué seulement chez la femme
 enceinte.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
 amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, venez
 consulter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un nœud
 d'obstacle et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans
 vos respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante des crachats
 sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est pro-
 duit dans les deux mois avant que ces symptômes ne se manifestent
 conséquents, vous devez être aussitôt d'urgence pour vous assurer que
 compréhensible endomage pas vos respiratoires. D'après des données
 publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la
 de l'estomac et du tube digestif chez de rares patients âgés recevant
 traitement à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique
 (mauvais fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume
 urines), de diabète (taux élevé de sucre dans le sang) et/ou d'hypertension
 (augmentation de la pression artérielle). Cette coloration peut gêner l'interven-
 tion chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé pour un manque
 fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.
 Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement
 par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou
 votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment
 ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps
 le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, alors que d'autres
 nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de
 par exemple.

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez
 éviter de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer
 administrations avec TARDYFERON B9, comprimé pelliculé d'au moins
 heures :

- un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide
 acétylsalicylique).
- certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates).
- un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone,
 la méthildopa, la lévodopa).
- des produits contenant du zinc, du strontium et du calcium.



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

dyferon B9

Comprimé pelliculé
 (Fer et acide folique)

**prenez cette notice avant de prendre ce médicament car
 certaines informations sont importantes pour vous.**

prendre ce médicament en suivant scrupuleusement
 les indications données dans cette notice ou par votre médecin ou votre
 pharmacien.

a. Vous pourriez avoir besoin de la lecture
 d'un quelconque effet indésirable, contactez votre
 médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet
 indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
 • Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
 amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PRÉPARATIONS ANTANÉMIQUES.

Codex A.T.C. : B03AD03

Appartenance thérapeutique : Acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesses lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida, ...).

Tardiferon B9, comprimé pelliculé est indiqué seulement chez la femme enceinte.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
 amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

• Si vous vous étouffiez accidentellement en prenant un comprimé, venez
 consulter votre médecin dès que possible. Ceci parce qu'il y a un risque
 d'obstruction de la trachée et de la bronche si le comprimé entre dans
 vos voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats
 sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit
 dans les jours ou des mois après que ces symptômes ne se manifestent
 clairement, vous devez être aussitôt d'urgence pour vous assurer que
 vous n'avez pas de complications respiratoires. D'après des données publiées
 dans la littérature, il a été observé des colorations de la salive et de l'estomac
 et du tube digestif chez des rats patients après avoir reçu un traitement
 à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique (mauvais
 fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume d'urine),
 de diabète (taux élevé de sucre dans le sang) et/ou d'hypertension (augmentation
 de la pression artérielle). Cette coloration peut gêner l'intervention
 chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé pour un manque
 de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.
 Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement
 par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou
 votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment
 pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps
 que le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, alors que d'autres
 nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de
 prise.

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez
 éviter de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer
 les administrations avec TARDYFERON B9, comprimé pelliculé d'au moins
 deux heures :

- un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide
 acétylsalicylique).
- certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates).
- un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicilline).
- un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone,
 la méthildopa, la lévodopa).
- des produits contenant du zinc, du strontium et du calcium.



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

dyferon B9

Comprimé pelliculé
 (Fer et acide folique)

**Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car
 certaines informations sont importantes pour vous.**

Prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les indications données dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

a. Vous pourriez avoir besoin de la lecture d'un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PRÉPARATIONS ANTANÉMIQUES.

Codex A.T.C. : B03AD03

Appartenance : fer et acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesses lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida, ...).

Tardiferon B9, comprimé pelliculé est indiqué seulement chez la femme enceinte.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, ne contactez votre médecin dès que possible. Ceci parce qu'il y a un risque d'obstruction de la trachée et de la bronche si le comprimé entre dans vos respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante des crachats sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit dans les jours ou des mois après que ces symptômes ne se manifestent. Par conséquent, vous devez être attentif d'urgence pour vous assurer que vous ne vous étouffez pas.

comprimé n'endommage pas vos respiratoires. D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la langue et de l'estomac et du tube digestif chez des rats patients âgés recevant un traitement à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique (mauvais fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume d'urine), de diabète (taux élevé de sucre dans le sang) et/ou d'hypertension (augmentation de la pression artérielle). Cette coloration peut gêner l'intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque de fer. Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise.

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez éviter de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer les administrations avec TARDYFERON B9, comprimé pelliculé d'au moins 2 heures :

- un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acétylsalicylate).

- certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).

- des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates).

- un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

- un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).

- des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la lévodopa).

- des produits contenant du zinc, du strontium et du calcium.

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
1. **Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hyperthyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hyperthyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
1. **Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'affecter la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
1. **Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'affecter la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hyperthyroïdie ou l'hyperthyroïdisme sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hyperthyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
1. **Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'affecter la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
 Comprimés sécables B/30
 PPV: 24,40 DH

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Oxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
1. **Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'affecter la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

 **Lasilix® 40 mg**
 **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 21E001
PER : 01 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2 ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

 **Lasilix® 40 mg**
 **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 21E001
PER : 01 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2 ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

 **Lasilix® 40 mg**
 **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 21E001
PER : 01 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2 ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :