

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

Complément
Declar

Declar

N° M21- 063263

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5745

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☒ Autre :

Nom & Prénom : Laguerad Aicha

Date de naissance : 28/07/59

Adresse : 34, lot Boudhra Sdi Maarouf Casa

Tél. : 0672763516

Total des frais engagés : 1269,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Complément

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Z. Rou Zoubeir

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 : Laguerad

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Laguerad

Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019





Quittance De Remboursement
Maladie Maternite

Société : STE SOREAD N° de sinistre : 21729146
Contrat n° : V80580100 / 00 N° dossier : 2662263
N° d'affiliation : 86 Date de survenance : 01/04/2021
Matricule Société : 0 Date de traitement : 01/07/2021
Assuré : ZRIOUI ZOUHAIR Date de remboursement : 24/08/2021
Bénéficiaire : ZRIOUI ZOUHAIR Médecin : *****

Nature des prestations	Dépense réelles en dhs	Base de remboursement	Cof (nbre)	Taux en %	Remboursement autre Cie	Remboursement AXA
CONSULTATION GENERAL	150,00	150,00	0	85.00	0,00	127,50
MEDICAMENTS	1 119,80	1 119,80	0	85.00	0,00	951,83
	1 269,80	1 269,80			0,00	1 079,33

Observations : trt 3 mois : detensiel*2+tahor*2+atacand*3 +zyloric*4

Informations :



s et prénoms de la personne malade doivent être obligatoirement par les praticiens eux-mêmes sur chaque pièce transmise.

« Maladie » doit être transmis dans les documents de votre contrat.

ances pour traitements spéciaux doivent être de nature du traitement ainsi que le coefficient pondérant et le détail des honoraires.

es de pharmacie et les notes de frais d'analyses et traitements spéciaux doivent toujours être jointes des ordonnances du médecin traitant des photocopies des résultats (des analyses cliniques et des examens radiologiques).

ectus et les PPV (Prix Public de Vente) relatifs aux examens doivent être joints aux ordonnances permettant de contrôler les dates de péremption.

ger la garantie aux enfants âgés de plus de 18 ans, l'adhérent doit produire annuellement un certificat de scolarité correspondant à l'année scolaire considérée.

nt de l'adhérent ne bénéficie d'aucun régime d'assurance, merci de le préciser sur le bulletin d'adhésion et joindre les pièces justificatives. Si cela est en cours de contrat, vous devez nous fournir toutes les pièces justificatives nécessaires.

ons chirurgicales : Nous fournir une facture de la clinique ou de l'hôpital précisant :

- des actes « K » correspondant à l'intervention.
- b. La ventilation des frais annexes (anesthésie, bloc opératoire etc...)
- c. Le nombre de jours d'hospitalisation et le compte rendu.
- d. Le détail des fournitures pharmaceutiques.

10. Maternité : Le versement de l'indemnité forfaitaire s'effectue sur présentation d'un extrait d'acte de naissance du/des nouveau(x) né(s).

11. Accident ou traumatisme : (autre que l'accident de travail) : merci de préciser les causes et circonstances en mentionnant la date, l'heure et le lieu.

12. Optique : La déclaration doit comporter la prescription médicale, la facture de l'opticien précisant les références des verres achetés.

13. Confidentialité : Si la maladie revêt un caractère confidentiel, merci d'en faire préciser la nature sous pli confidentiel cacheté à l'attention du médecin conseil de la compagnie.

14. Cas de grossesse : Vous devez nous le déclarer dès son diagnostic.

15. Pour les traitements médicaux à longue durée, la prise en charge est limitée à 3 mois.

16. Réclamations : Toute réclamation doit nous être formulée au plus tard dans un délai d'un (1) mois à compter de la date du dépôt du dossier maladie.

À remplir par la société contractante

Numéro de police / catégorie :
 Numéro du bordereau :
 Numéro du sinistre :
 Matricule de l'assuré :
 Numéro d'affiliation à AXA Assurance Maroc :

Cachet de l'entreprise

À remplir par l'assuré

Nom : ZRIQUI Zouheir Prénom : Zouheir
 N° de C.I.N : Date de naissance : 11/12/1965
 Montant des frais exposés : 12469,80 DH

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 : Casa le 18/06/2021

Signature de l'assuré(e)

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 lesdites 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 gestion des réclamations AXA Assurance Maroc par courrier à l'adresse : 120-122 Avenue Hassan II - 20 000 Casablanca.

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.

«conformément à la loi 09-08, vous disposez d'un droit d'accès, de rectification et d'opposition aux traitements de vos données personnelles. Ce traitement a été autorisé par la CNDP sous le N° : A-A-343/2013».

Cadre réservé à AXA Assurance Maroc

Cachet de la cellule « bordereaux »

Cachet de la cellule « traitement »

X

N° :

Renseignements concernant le patient

Nom du patient : N° 2 Riou Prénom(s) du patient : Zouhair
 Date de naissance : Lien de parenté avec l'assuré(e) :
 Nature de la maladie : H-TA
 S'il s'agit d'un accident, en indiquer la cause :
 Fait à : 03-04-2021

Détail des soins (à remplir par le Médecin)

Date des actes médicaux	Nombre d'actes	Nature et coefficient	Montant détaillé des honoraires	Signature et cachet du médecin attestant le paiement des actes
<u>01/04/2021</u>		<u>C</u>	<u>15004</u>	<u>Dr. O. Riou</u>
	N° ICE		N° INP	
	N° ICE		N° INP	

Exécution des ordonnances (à remplir par le Pharmacien)

Date de l'ordonnance	Montant de la facture	Signature et cachet du pharmacien attestant la facture
<u>01-04-2021</u>	<u>1110.80</u>	<u>PHARMACIE FLEISS-ORANGERS</u> 11, Allée des Orangers - Ai Sebaâ Casablanca - Tél: 05 22 34 38 88 <u>AOU Aicha</u>
	N° ICE	N° INP
	N° ICE	N° INP
	N° ICE	N° INP

Date de l'ordonnance	Désignation des coefficients	Montant des honoraires	Signature et cachet du laboratoire ou du radiologue
	N° ICE	N° INP	
	N° ICE	N° INP	
	N° ICE	N° INP	

Actes médicaux ou paramédicaux - Auxiliaires médicaux

Devis ☐ Nombre de séances : Établi le :
 Facture ☐ Nombre de séances : Établi le :

Date des soins	Nombre				Montant des honoraires	Signature et cachet du parti N° d'autorisation d'exercer au
	AM	PC	IM	IV		
	N° ICE				N° INP	
	N° ICE				N° INP	
	N° ICE				N° INP	

Cadre réservé à AXA Assurance Maroc

Médecin conseil	Fiche dossier

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتورة نعيمة وادغيري

الطب العام

طبيبة محلفة

خبيرة لدى المحاكم

Casablanca, le 01.04.2021 في الدار البيضاء

N° Zrici Zouhair.

1655

11A



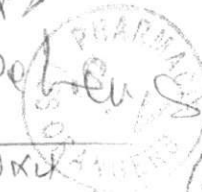
97.70

21 A



72.00 x 2

31 Deh



31.30 x 2

41 Zyda



103.40 x 2

11 Adnan

49.60

61 D. Li

11 19.80

1 amp Blin

Dr. OUDRHIRI NAÏMA
Expert Assermenté
Derb Inani, Rue 29 N°3
Hay Mohammadi
Casablanca, Tel. 05 22 62 02 35



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés



ZYLORIC 200 mg

BORIS de 28 comprimés
A.S.M.A. N° 62 OMP/ST/NTT
SOTHEMA BOUENDOURA

Remboursement AMO

6 118000 022244

vous.
médecin
ne pas à
maladie
un effet
ecin ou à

• médicaments utilis
• Vidarabine (anti-vi
• Didanosine, utilisé
• Antibiotiques (amp
• Médicaments utilis
• Médicaments utilis
• Médicaments utilis
• Médicaments utilis
• Médicaments pou
comme des IEC (inh
diurétiques (pour éli
• Médicaments utilis
warfarine

• Tout autre médicam
Veuillez avertir votr
récemment pris tout
sans ordonnance, y c
Grossesse et allait
Si vous êtes enceint
planifiez une grosse
avant de prendre ce r
L'utilisation de ce m
médecin, pendant la c
En raison du passag
conseillé de ne pas pr

Conduite de véhicule
Dans de rares cas, la
ments, des vertiges,
conduisez pas ou n'uti

Liste des excipients

Si votre médecin vou
contactez votre médec
L'utilisation de ce méd
intolérance au galact
malabsorption du gluc

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours pren
de votre médecin ou
doute.

Les comprimés doivent
repas.

Posologie
La posologie recomme
unique.

Les posologies recom
Vous commencerez g
cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) d
médecin pourra vous p
les prises du médicam
semaine, votre médec
devra être prise immé

Utilisation chez les e
Les posologies habitu
Mode et voie d'admin
Voie orale.

Les comprimés sont
repas.

- Que contient cette notice :
1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
 3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

repas.

ent
se conformer strictement à l'ordon
plus de ZYLORIC, comprimé qu
atement votre médecin ou rende
us la boîte du médicament.
rdosage peuvent inclure nausées.

e prendre ZYLORIC, comprimé
e vous vous en souvenez. Cepe
e la dose suivante, sautez la dose
compenser la dose que vous avez
e prendre ZYLORIC, comprimé
prendre ZYLORIC, comprimé san:

tres questions sur l'utilisation de
: à votre médecin ou à votre pharm

LES EFFETS INDESIRABLES EV
médicaments, ZYLORIC, comprimé
bles, mais ils ne surviennent pas s

z l'un des effets suivants, il est ir
e traitement par l'allopurinol et
vous rendre aussitôt à l'hôpital

it être:
uvent atteindre moins de 1 pers
à la peau, furoncles ou ulcères au

as signes peuvent inclure une resp
itations ou une compression thora
teindre moins de 1 personne su
maux de tête, douleurs musculaire
générale de malaise.
ersensibilité graves avec fièvre, é
ultats anormaux aux analyses de
(pouvant signifier un trouble avec h

au niveau de la peau, par exempl
des parties génitales, conjonctivité
es ou peau qui pèle.
niveau des lèvres, des yeux, de

nt atteindre 1 personne sur 10 000
lactique a été signalé, principaleme
une réaction allergique lors

z l'un des effets indésirables su
e médicament, parlez-en à votre
nt atteindre moins de 1 personne
(voir la rubrique « Mises en garde s
tement votre traitement par ali
médecin.

uvent atteindre moins de 1 pers
mac, nausée (mal au cœur), dia
tre évités en prenant le médicamen
eau des résultats des tests de la f
une inflammation du foie (hépatite)
teindre moins de 1 personne sur
nt, les comprimés de ZYLORIC, co
ig qui peuvent être responsables de
: d'habitude, ou de la survenue de
Ces effets apparaissent généraleme
: hépatiques ou rénaux. Parlez-en
e.

nt atteindre moins de 1 personne
re élevée).
dans les urines (hématurie).
olestérol dans le sang (hyperlipidém
l de malaise ou de faiblesse.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez d'autres questions.

LOT 202076
EXP 09 2024
PPV 31.30



4.
5. C.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS I UTILISE ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopur
agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans
organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urini
ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de
d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande q
une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la
ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de prot
rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVAN PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du
mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme phan
tique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de p
ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et
prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibi
l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant
l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcè
niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une cor
ite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont :
précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de
courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évol
une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la p
cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de



Durée du traitement
Dans tous les cas
Si vous avez p
Prévenez immé
Emportez avec
Les signes d'un
vertiges.
Si vous oubliez
Prenez-la dès
moment de pre
dose double po
Si vous arrêtez
N'arrêtez pas
médecin.
Si vous avez c
plus d'informati

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUEI S SON

Comme tous les
des effets indé-
le monde.

Si vous présentez
immédiatement
un spécialiste ou

Hypersensibilité
Les signes peuvent être
Peu fréquents
- Desquamation

- Desquamation
bouche.
- Très rarement
soudaine, des

Rares (peuvent
• Fièvre et frisso
poux) et sensati

- Réactions d'hypersensibilité articulaires et fonction hépatique

- Tout changement de la gorge, du nez

• Saignements
organes génitaux
Très rares (non

- Un choc anaphylactique avait pu être évité par l'administration précoce d'allopurinol.

Si vous ressentez l'apparition de fréquents (peu

• Eruption cutanée d'arrêter immédiatement votre

Douleur de l'écrou
Anomalies au

Rares (peuvent
Occasionnelles

ffets sur votre :
lus facilement :
ignes d'infectio

nt des problèm
apidement pos
rès rares (peu
Fitzgerald)

Taux élevés de
Sentiment gén.

Sentiment gen

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS UTILISE ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'alloï purique qui agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de troubles rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains
contactez-le avant de prendre ce médicament.
Ne prenez jamais TMI CRISTAL.

• En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament.

- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :
 Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier(e) avant de

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins
- Souffrez de problèmes de circulation du sang

prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, car il agit :

Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche.

te (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont si

par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer avec l'apparition de vésicules sur tout le corps.

as d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de pi

nicotamine, prénalène, nicotamine, propranolol). Ces médicaments sont utilisés pour traiter les irrégularités ou les anomalies du rythme cardiaque,

- ces médicaments agissant sur le système nerveux qui sont utilisés pour stimuler les organes internes ou traiter le glaucome (parasymphomimétiques) ou qui sont administrés en urgence pour traiter les affections circulatoires sévères (sympathomimétiques),
- les antidiabétiques, notamment l'insuline,
- le baclofène,
- la lidocaïne par voie intraveineuse,
- les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple),
- la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple),
- tout médicament susceptible de faire baisser la tension artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable (tels qu'antihypertenseurs, antidépresseurs tricycliques, phénothiazines).

Grossesse et allaitement

L'utilisation de Détensiel pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez de l'être. Il avisera si vous pouvez prendre Détensiel pendant votre grossesse.

On ne sait pas si le bisoprolol passe dans le lait maternel. Il n'est donc pas recommandé de prendre ce traitement si vous allaitez.

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

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi qu'en cas de consommation d'alcool.

3. COMMENT PRENDRE DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

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

déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration – En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

La substance active est :

Fumarate de bisoprolol. Chaque comprimé pelliculé contient 10 mg de substance active.

Les autres composants

Noyau du comprimé : s

crospovidone, cellulose

hydrogénophosphate de

Pelliculage : oxyde de

diméthicone, macrogol



Qu'est-ce que DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente en forme de cœur de couleur orange pâle/orange clair, portant une barre de sécabilité sur les deux faces.

Boîtes de 28, 30, 50 et 90 comprimés. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Distributeur au Maroc Sous licence de Merck Santé Cooper Pharma 41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca.

Fabricant

Merck KGaA

Frankfurter strasse 250 64293 Darmstadt Allemagne

Taleau A- Liste I

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 12/2015.

modécaine, pénétration, nécanine, propacénone). Ces médicaments sont utilisés pour traiter les irrégularités ou les anomalies du rythme cardiaque,

- ces médicaments agissant sur le système nerveux qui sont utilisés pour stimuler les organes internes ou traiter le glaucome (parasymphomimétiques) ou qui sont administrés en urgence pour traiter les affections circulatoires sévères (sympathomimétiques),
- les antidiabétiques, notamment l'insuline,
- le baclofène,
- la lidocaïne par voie intraveineuse,
- les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple),
- la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple),
- tout médicament susceptible de faire baisser la tension artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable (tels qu'antihypertenseurs, antidépresseurs tricycliques, phénothiazines).

Grossesse et allaitement

L'utilisation de Détensiel pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez de l'être. Il avisera si vous pouvez prendre Détensiel pendant votre grossesse.

On ne sait pas si le bisoprolol passe dans le lait maternel. Il n'est donc pas recommandé de prendre ce traitement si vous allaitez.

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

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi qu'en cas de consommation d'alcool.

3. COMMENT PRENDRE DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

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

déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration - En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable ?

La substance active est :

Fumarate de bisoprolol. Chaque comprimé pelliculé contient 10 mg de substance active.

Les autres composants

Noyau du comprimé : s

crospovidone, cellul

hydrogénophosphate d

Pelliculage : oxyde d

diméthicone, macrogol



Qu'est-ce que DETENSIEL 10 mg comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente en forme de cœur de couleur orange pâle/orange clair, portant une barre de sécabilité sur les deux faces.

Boîtes de 28, 30, 50 et 90 comprimés. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Distributeur au Maroc Sous licence de Merck Santé

Cooper Pharma 41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca.

Fabricant

Merck KGaA

Frankfurter strasse 250 64293 Darmstadt Allemagne

Taleau A- Liste I

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 12/2015.

**ATACAND® 4 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 8 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 16 mg,
comprimé sécable**

Candésartan cilexetil

SYNTHEMEDIC
22 rue Koubekir bnou el khouam roches
noires carablanca
ATACAND

16 mg Bte de 30 Cprs séc

Je cette notice avant

Vous lire de prendre ATACAND®

Gardez le relire. Si vous doute, d

16 mg Bte de 30 Cprs séc

14076 DMP/21A/RQ P.P.V. 165,50 DH
118001 020546

avoir besoin de la ns à votre médecin

- 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATACAND®, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ATACAND®.

Faites attention avec ATACAND®, comprimé sécable : Avant de prendre, ou lorsque vous prenez ATACAND®, veuillez indiquer à votre médecin

- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
 - si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
 - si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
 - si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou hyperaldostérionisme primaire).
 - si votre pression artérielle est basse.
 - si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

ATACAND® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

Il est possible que votre médecin veuille vous voir plus souvent et réaliser certains examens si vous souffrez de l'une de ces pathologies.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin ou votre dentiste que vous prenez ATACAND®. En effet, associé à certains médicaments anesthésiques, ATACAND® peut provoquer une baisse de votre pression artérielle.

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

**ATACAND® 4 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 8 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 16 mg,
comprimé sécable**

Candésartan cilexetil

Veillez lire de cette notice avant de prendre ATACAND®

- Gardez ATACAND® à l'abri de la lumière. Bte de 30 comprimés.
- Si vous avez un doute, demandez conseil 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATACAND®, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ATACAND®.

Faites attention avec ATACAND®, comprimé sécable : Avant de prendre, ou lorsque vous prenez ATACAND®, veuillez indiquer à votre médecin

- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
 - si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
 - si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
 - si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou hyperaldostéronisme primaire).
 - si votre pression artérielle est basse.
 - si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

ATACAND® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).


Il est possible que votre médecin veuille vous voir plus souvent et réaliser certains examens si vous souffrez de l'une de ces pathologies.


Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin ou votre dentiste que vous prenez ATACAND®. En effet, associé à certains médicaments anesthésiques, ATACAND® peut provoquer une baisse de votre pression artérielle.

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

**ATACAND® 4 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 8 mg,
comprimé sécable
ATACAND® 16 mg,
comprimé sécable**

Candésartan cilexetil

Veillez lire **SYNTHEMEDIC** de cette notice avant
de prendre **ATACAND®**  avoir besoin de la

- Gardez  relire. Bte de 30 Cpr séc
- Si vous doutez, demandez conseil 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.

Dans cette notice :

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

**1. QU'EST-CE QUE ATACAND®, comprimé sécable
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ATACAND®.

Faites attention avec ATACAND®, comprimé sécable : Avant de prendre, ou lorsque vous prenez ATACAND®, veuillez indiquer à votre médecin

- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou hyperaldostéronisme primaire).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

ATACAND® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

Il est possible que votre médecin veuille vous voir plus souvent et réaliser certains examens si vous souffrez de l'une de ces pathologies.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin ou votre dentiste que vous prenez ATACAND®. En effet, associé à certains médicaments anesthésiques, ATACAND® peut provoquer une baisse de votre pression artérielle.

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



TAHOR[®] 20 mg

Atorvastatine
Comprimés pelliculés

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

• Atorvastatine calcique trihydratée correspondant à atorvastatine 20 mg.

Excipients : carbonate de calcium, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, croscarmellose sodique, polysorbate 80, ~~hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium~~, opadry blanc YS-1-7040, émulsion antimousse, cire de candelilla,

q.s

UT. AV. :

P.P.V

CL 01 2023 105 40

Hy LOT N° : 12 / 5353

lait

inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (C 10 AA 05 : système cardiovascu-

DA

Ce

mé-

pen

Ce n

s'est a.

09366138/3

abaisse la quantité de cholestérol dans votre sang. Il est habituelle-
ment de poids et les modifications de votre régime alimentaire n'ont pas
d'effet.

de certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime adapté et assidu

La poursuite du régime est toujours indispensable.

ATTENTION !

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

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

- Allergie à l'un des constituants,
- Maladies hépatiques,
- Femmes en âge de procréer qui n'utilisent pas de méthode contraceptive appropriée.
- Grossesse et allaitement (cf. rubrique Grossesse - Allaitement).



TAHOR[®] 20 mg

Atorvastatine
Comprimés pelliculés

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

• Atorvastatine calcique trihydratée correspondant à atorvastatine 20 mg.

Excipients : carbonate de calcium, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, croscarmellose sodique, polysorbate 80, ~~hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium~~, opadry blanc YS-1-7040, émulsion antimousse, cire de candelilla,

q.s

UT. AV. :

P.P.V

CL

2 0 2 3

1 9 3

4 0

Hy

LOT N° : 1 2 5 3 5 3

lail

inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (C 10 AA 05 : système cardiovascu-

DA

Ce

mé-

pen

Ce n

09366138/3

s'est a.

abaisse la quantité de cholestérol dans votre sang. Il est habituelle-
ment de poids et les modifications de votre régime alimentaire n'ont pas
d'effet sur le cholestérol.

de certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime adapté et assidu

La poursuite du régime est toujours indispensable.

ATTENTION !

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

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

- Allergie à l'un des constituants,
- Maladies hépatiques,
- Femmes en âge de procréer qui n'utilisent pas de méthode contraceptive appropriée.
- Grossesse et allaitement (cf. rubrique Grossesse - Allaitement).

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.

3 ampoules buvables

PPV: 49,60 DH
LOT: 20E27
EXP: 05/2023

Veuillez lire attentivement
cette notice car elle contient des informations
importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- 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 D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.

- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate.
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire).
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la

