

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 canalaire, 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 canalaire.

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



Déclaration de Maladie

N° W19-579767

84090

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 10485	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : NANI IDRISI NOULAY IS MAIL			
Date de naissance :			
Adresse :			
Tél. : 06 22 16 34 01 Total des frais engagés : Dhs			

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : 04/10/2021			
Nom et prénom du malade : Kazzou Zahra Age : 51 ans			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : hypsosthymique			
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 : M R ACCUEIL Le : 11 SEP 2021			
Signature de l'adhérent(e) :			

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie

N° W19-579767

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 : **10485**
 Nom de l'adhérent(e) :
 Total des frais engagés : **1359.80**
 Date de dépôt :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIBES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04.08.21	CS			INP : 0811176344
11.08.21	antro. spé		G	Dr. Sania EL KACIR Spécialiste en Médecine Interne et Rhumatologie N° 12 06 22 33 22 11 Dr. Sania EL KACIR Spécialiste en Médecine Interne et Rhumatologie N° 12 06 22 33 22 11

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/08/2021	864,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ET RADIOPHYSIQUE DOCTEUR TURK J. JULIANE S. 30/05/88	07/08/88	B 450	495,00 \$Dr

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VIOLET ADHESIVE

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>										
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td></td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H	G	25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H	G													
25533412 00000000	21433552 00000000													
D	G													
00000000 35533411	00000000 11433553													
B														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>										

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Rhumatismales

Maladies des os et des articulations

Gériatrie , Check-up médical



Diplômée de la faculté de Médecine de Casablanca

Diplômée de la Faculté de Médecine

Pierre et Marie Curie (Paris)

الدكتورة سناه الحرار

أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام و المفاصل

طب المسنين و أمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

مجازة من كلية الطب بباريس

BILAN BIOLOGIQUE

Casablanca, le 08/05/2021
Mme. KAZZIOU Zahra

- Calcémie (Ca++)
- Urée sanguine
- Creatininémie
- ALAT
- ASAT
- CRP = C-Réactive Protéine
- Protéinurie de 24h
- NFS : numération formule sanguine
- Vitesse de sédimentation (VS)

Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux, 3^e étage, Bât. les Roseaux
Tél : 05 22 49 11 86 - CS 05 48 35 25 49
DOCTEUR Tarik Jawad
BAPTISTE 44, Javane Sidi Othmane
Tél : 05 22 49 38 88 38

40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux,
étage 3 n° 12, (En face du Centre de diagnostic
Ibn Rochd, Pavillon 28), Casablanca



05 22 49 11 86



06 48 95 93 48

Dr.elherrar@gmail.com

رقة المستشفيات
(مقابل مركز التشخيص ابن رشد، جناح 28)
الطابق 3 الشقة 12، الدار البيضاء



Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Rhumatismales

Maladies des os et des articulations

Gériatrie , Check-up médical



Diplomée de la faculté de Médecine de Casablanca

Diplomée de la Faculté de Médecine

Pierre et Marie Curie (Paris)

الدكتورة سناه الحرار

أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصيل

طب المسنين وأمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

مجازة من كلية الطب بباريس

Ordonnance

5000 x 3

1/ TECPRIL 2.5 MG

1 cp/j pdt 3 mois

4340 x 3 2/ PLAQUENIL 200 MG CP

1 cp*2/j pdt 3 mois

1340 x 5 3/ CORTANCYL 1 MG

4 cp/j pdt 15j

puis 3 cp/j pdt 15j

puis 2 cp/j pdt 15j

puis 1 cp/j pdt 15j

3510 x 8 4/ HYDROCORTISONE 10 MG

2 cp/j le matin à 8h pdt 3 mois

4220 x 3 5/ CALCIFIX VIT D

1 cp/j pdt 3 mois

5510 x 2 6/ D CURE SOLUTION

10 gouttes/j pdt 3 mois

Casablanca, le 11/08/2021
Mme. KAZZIOU Zahra

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL LIA
Bloc 22 N° 46, 6ème étage, Sidi Othmane
Casablanca - Tél : 05 22 37 19 63
RC : 496033 - IF : 50113439
ICE : 0027373880000067

Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux
diac 3 N° 101 - Casablanca
Tél : 05 22 49 11 86 - GSM : 05 45 33 23 45



40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux,
étage 3 n° 12, (En face du Centre de diagnostic
Ibn Rochd, Pavillon 28), Casablanca



05 22 49 11 86



06 48 95 93 48



Dr.elherrar@gmail.com

رقة المستشفيات

(مقابل مركز التشخيص ابن رشد، حناج 28)

الطابق 3 الشقة 12، الدار البيضاء



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI : solution buvable : boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI : solution buvable en gouttes : flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament 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 devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Qui contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
 3. Comment prendre D-Cure ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver D-Cure ?
 6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de l'ostéoporose chez les enfants et les adultes ;
prophylaxie de l'ostéomalacie chez les nouveau-nés prématurés,
prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
prophylaxie de l'ostéoporose,
apport déficient en vitamine D : steatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitement ou surtient peu) ;
traitement étalon prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsivants... ;
prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
traitement de l'ostéoporose et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
hypothyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypothyroïdie ;
traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. L'insuffisance rénale joue également un rôle prépondérant dans la préva-

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D...

Ne prenez jamais D-CIURE -

- ne prenez jamais d'**ÖRÖK** :

 - si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants de ce médicament
 - Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de la peau, de la muqueuse ou des os)
 - Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez les personnes âgées
 - Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque vous prenez des médicaments contenant de la vitamine D

Avertissements et précautions :

Adressessez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-NURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiasie ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.

- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.

- Suspender le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.

- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.

- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.

- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure:

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

... (qui a été largement utilisé dans l'épilepsie) le phénobarbital (comme barbiturique) et

55,1

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2 400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament 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 pourrez avoir besoin de la relire. Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil d'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 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- prophylaxie de l'ostéorhée chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de l'ostéorhée chez les nouveaux nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D ; stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alités ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsivants ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de l'ostéorhée et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la préve

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants ;
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de la peau) ;
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le n
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque c

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiasie ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.

- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.

- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.

- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.

- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.

- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

- (notamment les médicaments pris dans l'épilepsie), le phénobarbital (sémidate).

55,10

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé rednisone

SANOFI 

euillez lire attentivement 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~~ pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ce contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il uti-

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Cortancyl 1 mg, cp b 30

P.P.V : 13,40 DH



6 118001 080328

106421YHX7XMOK

9TL1C

09/2022

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS ES-

sse pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE S-
n sexuelles)- code ATC : H02AB07.

lactions thérapeutiques

onnes systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé rednisone

SANOFI 

euillez lire attentivement 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~~ pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ce contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il uti

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

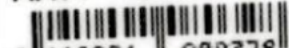
Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Cortancyl 1 mg, cp b 30

P.P.V : 13,40 DH



6 118001 080328

106421YHX7XMOK

9TL1C

09/2022

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS ES

sse pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE S
n sexuelles)- code ATC : H02AB07.

lactions thérapeutiques

onnes systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé rednisone

SANOFI 

euillez lire attentivement 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~~ pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ce contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il uti-

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Cortancyl 1 mg, cp b 30

P.P.V : 13,40 DH



6 118001 080328

106421YHX7XMOK

9TL1C

09/2022

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS ES-

sse pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE S-
n sexuelles)- code ATC : H02AB07.

lactions thérapeutiques

onnes systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé rednisone

SANOFI 

euillez lire attentivement 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~~ pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ce contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il uti-

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Cortancyl 1 mg, cp b 30

P.P.V : 13,40 DH



6 118001 080328

106421YHX7XMOK

9TL1C

09/2022

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS ES-

sse pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE S-
n sexuelles)- code ATC : H02AB07.

lactions thérapeutiques

onnes systémiques

TECPRI[®]

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	par gélule	1,25 mg
Excipients q.s			
- Ramipril (DCI)		2,5 mg
Excipients q.s			
- Ramipril (DCI)		5 mg
Excipients q.s			
- Ramipril (DCI)		10 mg
Excipients q.s			

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpri® faible 1,25 mg, Tecpri® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance. Tecpri® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable (en pratique courante) : la posologie initiale est prise, pendant ou après le petit déjeuner, la bière ou la prise d'aliments. En fonction de la réponse, elle peut être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 mg/jour, jusqu'à 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en roule.

- Dans l'hypertension rénoveasculaire : il est recommandé de diminuer la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine sera dosée au moins une fois par mois afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie sera adaptée en fonction de la clairance de la créatinine :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cela permet d'obtenir une réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie maximale de 10 mg/jour.
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie sera de 2,5 mg en une prise.
 - si la clairance de la créatinine est inférieure à 10 ml/min, la posologie sera de 5 mg en une prise.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse doit être adaptée en fonction de la période de stabilité thérapeutique. Les doses doivent être diminuées en cas de diurétiques de l'anse. Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril sera administré par voie de dialyse du ramipril déterminée après 15 minutes de dialyse. La dose initiale est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de recommandation.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, de manière stable (stabilité hémodynamique et tolérance résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise. En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour (matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera surveillée par une surveillance médicale stricte, notamment la mesure de la pression artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 5 mg par jour.

5 mg, 5 mg, 10 mg :

haut risque cardiovasculaire

La posologie initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Si la tolérance est bonne, la posologie peut être augmentée progressivement, toutes les 4 semaines, à 5 mg/jour en une seule prise, jusqu'à 10 mg/jour en une seule prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments. Il peut être pris avec ou sans boisson. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises de 5 mg/jour, soit 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée

TECPRI[®]

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	1,25 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
 - Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
 - Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
 - Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
 - Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance. **Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg.**
 - Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable (en pratique courante) : la posologie initiale est prise, pendant ou après le petit déjeuner, la bioté ou par la prise d'aliments. En fonction de la réponse, elle peut être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
 - Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de faire une épreuve de stress à la posologie de 1,25 mg par jour en utilisant la réponse tensionnelle du patient. La créatinine sera alors mesurée au repos et 2 heures après afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
 - En cas d'insuffisance rénale : la posologie sera réduite et l'épreuve de stress sera réalisée avec une posologie de 0,625 mg par jour.
 - En cas d'insuffisance rénale modérée : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. La réponse tensionnelle obtenue sera sans doute moindre que celle obtenue avec une posologie de 2,5 mg en une prise.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

Chez ces malades, la pratique médicale périodique du potassium et de la créatinine permet de déterminer la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril de dialyse du ramiprilate déterminée après 3 mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg (matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, si l'efficacité n'est pas atteinte, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera surveillance médicale stricte, notamment En cas d'insuffisance rénale (définie par $\text{Cr} > 10 \text{ et } 30 \text{ ml/min}$), la dose initiale est 5 mg par jour.

5 mg, 5 mg, 10 mg:

haut risque cardiovasculaire

ale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans ce cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, on peut augmenter la dose en 2 semaines à 5 mg/jour en une prise, puis à 10 mg/jour en une prise au long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant d'alliments ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

TECPRI[®]

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)
Excipients q.s	

par gélule

1,25 mg
2,5 mg
5 mg
10 mg

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRIL[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg, prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en roule.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il suffit de donner la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine plasmatique doit être dosée au moins une fois par an, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une seule prise.
- si la clairance de la créatinine est inférieure à 50 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une seule prise.
- si la clairance de la créatinine est inférieure à 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une seule prise.
- si la clairance de la créatinine est inférieure à 10 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une seule prise.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médiocre de la diurétiques et de la créatinine plasmatique, la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramiprilat déterminée au moins est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus du myocarde (stabilité hémodynamique).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la posologie sera doublée tous les 2 matin et soir).

La mise en route du traitement sera surveillée par une surveillance médicale stricte, notamment la pression artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour.

TECPRI[®] faible 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

que cardiovasculaire.

Je 2,5 mg/jour de ramipril, il la tolérance tensionnelle est à 5 mg/jour en une prise, 10 mg/jour en une prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité.

Le Ramipril peut être administré en une prise, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

Advaquenil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Boîte de 30 comprimés enrobés

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 pourra 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200mg, comprimé enrobé ?
- Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.
- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des désordres musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES:

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une rétinopathie (maladie de la rétine) ;
- Si vous allez ;
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement.
- En cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipérapavine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement:

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez

certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (déTECTé par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrine (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrine intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrine.

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.

Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.

Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, un bilan ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement:

Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.

Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. (Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Autres médicaments et Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, hydralazine, l'anxiété, le somnifère, (médicament contre le paludisme).

Informez votre médecin si vous prenez :

Des médicaments connus par

les médicaments utilisés pour traiter les troubles cardiaques (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes ou le paludisme (par exemple, halofantrine).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec :

de la halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec des aliments et boissons : Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Si vous êtes enceinte, planifiez une grossesse avant de prendre ce médicament.

Contraception:

L'hydroxychloroquine est une précaution, si vous êtes enceinte, il est recommandé de prendre un autre traitement et jusqu'à la grossesse.

Grossesse:

En raison de son utilisation au cours de la grossesse, de ce traitement, de le poursuivre, hydroxychloroquine poursuite du traitement études ont montré hydroxychloroquine.

Allaitemen:

Vous ne devez pas prendre ce médicament.

Conduite de véh:

Ce médicament peut entraîner des troubles de l'accès. En conséquence, machines.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Ce médicament est en et en glucose. Soit

intolérance au glucose, malabsorption du glucose.

Advaquenil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Boîte de 30 comprimés enrobés

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 pourra 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200mg, comprimé enrobé ?
- Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.
- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des désordres musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES:

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une rétinopathie (maladie de la rétine) ;
- Si vous allez ;
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement.
- En cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipérapavine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement:

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez

certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (déTECTé par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrine (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrine intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrine.

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.

Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.

Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, un bilan ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement:

Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.

Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. (Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Autres médicaments et Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, hydralazine, l'anxiété), dompéridone (médicament contre le paludisme).

Informez votre médecin si vous prenez :

Des médicaments connus pour les médicaments utilisés pour traiter les

troubles cardiaques (antiarythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes ou le paludisme (par exemple, halofantrine).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec :

- de la halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec des aliments et boissons : Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Si vous êtes enceinte, planifiez une grossesse avant de prendre ce médicament.

Contraception:

L'hydroxychloroquine est une précaution, si vous êtes enceinte, il est recommandé de prendre un autre moyen de contraception.

Grossesse:

En raison de son utilisation au cours de la grossesse, de ce traitement, de le poursuivre, hydroxychloroquine, poursuite du traitement, études ont montré hydroxychloroquine.

Allaitement:

Vous ne devez pas prendre ce médicament.

Conduite de véhicules:

Ce médicament peut entraîner des troubles de l'accès. En conséquence, machines.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

Ce médicament est en et en glucose. Soyez tolérance au glucose. Malabsorption des sucre.

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

POSOLOGIE ET FORME:

Ce médicament est en forme de comprimé.

La posologie est de 1 comprimé par jour.

Le mode d'emploi est de prendre.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

Ce médicament est en forme de comprimé.

Prénez Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION:

Dans tous les cas, si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous avez pris Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

LOT 20011
PER 01/22
PPV 430 H 40

Advaquenil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Boîte de 30 comprimés enrobés

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 pourra 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200mg, comprimé enrobé ?
- Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.
- Qu'est-ce que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des désordres musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES:

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une rétinopathie (maladie de la rétine) ;
- Si vous allez ;
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement.
- En cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipérapavine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement:

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez

certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (déTECTé par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrine (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrine intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrine.

Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.

Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.

Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, un bilan ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement:

Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.

Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. (Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Autres médicaments et Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez jamais Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé, hydralazine, l'anxiété), dompéridone (médicament contre le paludisme).

Informez votre médecin si vous prenez :

Des médicaments connus pour les médicaments utilisés pour traiter les

troubles cardiaques (antiarythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes ou le paludisme (par exemple, halofantrine).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec :

de la halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé avec des aliments et boissons : Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Si vous êtes enceinte, planifiez une grossesse avant de prendre ce médicament.

Contraception:

L'hydroxychloroquine est une précaution, si vous êtes enceinte, il est recommandé de prendre un autre moyen de contraception.

Grossesse:

En raison de son utilisation au cours de la grossesse, de ce traitement, de le poursuivre, hydroxychloroquine, poursuite du traitement, études ont montré hydroxychloroquine.

AllaitemenT:

Vous ne devez pas prendre ce médicament.

Conduite de véhicule:

Ce médicament peut entraîner des troubles de l'accès. En conséquence, machines.

Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

Ce médicament est en et en glucose. Soyez

intolérance au glucose.

malabsorption des sucreS:

3. Comment prendre Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé:

POSOLOGIE ET FORME:

Ce médicament est en forme de comprimé.

La posologie est de 1 comprimé par jour.

Le traitement est de 4 à 6 mois.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

Ce médicament est en forme de comprimé.

Prenez Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé.

FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION:

Dans tous les cas, prenez ce médicament.

Si vous avez pris ce médicament, n'auriez dû :

Consultez immédiatement un médecin.

Les effets suivants peuvent être causés par ce médicament :

Si vous oubliez de prendre ce médicament, sans objet.

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables?

Comme tous les médicaments, Advaquenil 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des effets indésirables, mais

La classification des effets indésirables est la suivante : très fréquent (peut affecter jusqu'à 10 % des patients),

fréquent (peut affecter jusqu'à 1 à 10 % des patients),

peuvent affecter jusqu'à 1 à 100 % des patients),

peuvent affecter jusqu'à 1 à 1000 % des patients).

LOT 20011

PER 01/22

PPV 430 H 40

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé rednisone

SANOFI 

euillez lire attentivement 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~~ pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ce contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il uti

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Cortancyl 1 mg, cp b 30

P.P.V : 13,40 DH



6 118001 080328

106421YHX7XMOK

9TL1C

09/2022

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS ES

sse pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE S
n sexuelles)- code ATC : H02AB07.

lactions thérapeutiques

onnes systémiques

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

NE JAMAIS Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

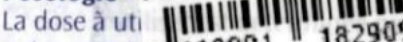
Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH



La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la dose et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

10632WE20A0A39

0JJ8E

2020/04

2023/03

DRTISONE

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Instructions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

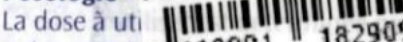
Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH



La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la dose et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

10632WE20A0A39

0JJ8E

2020/04

2023/03

DRTISONE

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Instructions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Respectez toujours la posologie et la durée du traitement.

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

Mode d'admin

Ce médicament est pris par voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

6 116001 182909

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

NE JAMAIS Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment

notamment de l'âge, de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la dose et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament est pris par voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

NE JAMAIS Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment

notamment de l'âge, de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la dose et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament est pris par voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Instructions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment

notamment de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la dose et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament est pris par voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Instructions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, notamment de la maladie traitée. Elle est strictement

Respectez toujours la posologie et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

10632WE20A0A39

0JJ8E

2020/04

2023/03

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

l'horaire des prises dépend de votre médecin.

ANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Le pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

Le médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Le médicament est utilisé chez les personnes dont les glandes surrénales (situées au-dessus des reins) ne produisent pas assez ou plus assez d'hormones. Ce médicament compense cette diminution ou l'arrêt de production des hormones.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la hydrocortisone ou à l'un des autres composants contenus dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Instructions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Assessments et précautions

Le médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Grossesse et allaitement

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours de votre grossesse ou pendant l'allaitement.

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

Sportifs

La substance active de ce médicament (l'hydrocortisone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Hydrocort

3. COMM ROUSS

Maphar
Bd Alkizia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 cl

Posologie

P.P.V : 35,10 DH

La dose à utiliser dépend de votre médecin, de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Respectez toujours la posologie et la durée du traitement.

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

Mode d'admin

Ce médicament est pris par voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, vous devez couper si besoin les comprimés selon la dose indiquée par votre médecin. Ecrasez et mélangez le(s) comprimé(s) dans l'alimentation de votre enfant. Ne donnez jamais un comprimé à avaler à un enfant de moins de 6 ans. Il pourrait l'avaler de travers et s'étouffer.

DRTISONE

Hydrocortisone

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients.....	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas su

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constitua
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasis calcique),
- phénylcétoneurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

✓ 42.20



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients.....	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas su

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constitua
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasis calcique),
- phénylcétoneurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

✓ 42.20



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients.....	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas su

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constitua
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasis calcique),
- phénylcétoneurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

✓ 42.20

**LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES**

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



**مختبر الجولان
للتحاليل الطبية**

الدكتور طارق جواد
طبيب اخصاصي في التحاليل الطبية

Facture n° 140442

CASABLANCA LE : 07/08/2021

Analyses effectuées le: 07/08/2021

Pour.....: **Mme KAZZIOU ZAHRA**

Sur prescription du: Dr EL HERRAR SANA

Code.....: 004K7983



Organisme.....: **NC**

Bilan:

NFS=B80 VS=B30 CRP=B100 UREE=B30

CREAT=B40 CA=B40 GOT=B50 GPT=B50

PROTU=B30

Cotation : (B 450)

Montant Net : 495.00 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE : 495.00 Dhs

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR Tariq Jawad
El Joulane 16 AV Sidi Othmane
Tél : 05 22 38 05 30

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



مختبر الجولان للتحاليل الطبية

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليل الطبية

Prélèvement du : 07/08/2021

Edition du : 07/08/2021

Référence: 1HGH57457

Mme KAZZIOU ZAHRA

Code Patient 004K7983



Médecin: Dr. EL HERRAR SANAA

EXAMENS DE SANG

BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Urée..... : 0.42	g/l	(0.15 à 0.50)	
Créatinine..... : 8	mg/l	(6 à 11)	
Transaminases - SGOT..... : 24	UI/l	(< 35)	
- SGPT..... : 22	UI/l	(< 35)	
Protéine C Réactive (C.R.P).... : 05	mg/l	(< 6)	
Calcium..... : 88	mg/l	(88 à 102)	04HD1381 (23/03/

EXAMENS DES URINES

BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
----------	-----------	--------	-------------

Diurèse.....: 2450 ml/24h
(Sous réserve d'un bon receuil urinaire)

Protéinurie.....: Recherche négative

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR TARIK JAWAD
5.BLOK 16 AV. EL JOULANE
SIDI OTHMANE
5.BLOK 16 AV. EL JOULANE
SIDI OTHMANE
5.BLOK 16 AV. EL JOULANE
SIDI OTHMANE

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



مختبر الجولان للتحاليل الطبية

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليل الطبية

Prélèvement du : 07/08/2021

Edition du : 07/08/2021

Référence: 1HGH57457

Mme KAZZIOU ZAHRA

Code Patient 004K7983

|||||

Médecin: Dr. EL HERRAR SANAA

EXAMENS DE SANG

HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
----------	-----------	--------	-------------

NUMERATION GLOBULAIRE

			Femme	
Globules rouges.....	4.62	M/mm3	(4 à 5,4)	4.67 (15/03/21)
Hemoglobine.....	13.5	g/100ml	(12 à 15)	11.4 (15/03/21)
Hematocrite	41.0	%	(35 à 47)	37.6 (15/03/21)
V.G.M	89.	μ 3	(83 à 95)	
T.C.M.H.....	29.	pg	(27 à 33)	24. (15/03/21)
C.C.M.H.....	33.	%	(32 à 36)	30. (15/03/21)
Plaquettes	216	Mille/mm3	(150.000 à 450.000)	428 (15/03/21)
Globules blancs.....	5000	/mm3	(4.000 à 10.000)	3900 (15/03/21)

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles:	50	%	Soit: 2500. /mm3	(2000 à 7500)	68% (15/03/21)
Polynucléaires Eosinophiles:	04	%	Soit: 200. /mm3	(< à 400)	03% (15/03/21)
Polynucléaires Basophiles...:	00	%	Soit: 0. /mm3	(< à 100)	00% (15/03/21)
Lymphocytes.....	41	%	Soit: 2050. /mm3	(1500 à 4000)	25% (15/03/21)
Monocytes	05	%	Soit: 250. /mm3	(200 à 800)	04% (15/03/21)

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure.....	14	mm	< à 10	10 (06/05/21)
2ème Heure.....	34	mm	< à 20	22 (06/05/21)

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR TARIK JAWAD
SIDI OTHMANE
5 BLOK 16, AV. EL JOULANE - SIDI OTHMANE - CASABLANCA
TÉL.: 05 22 38 05 30 - FAX : 05 22 56 69 45 - PATENTE N° : 37206013 - C.N.S.S : 6545315 - I.F. : 49425889 - ICE : 001689421000077