

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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 Aïal Ben Abdellah - 6ème Étage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal 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

Declaration de Maladie

N° W19-579767

84090

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10485 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NANI IDRISI NOULAY ISMAIL

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0622 16 34 01 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/08/2021

Nom et prénom du malade : KAZZOU Zohra Age : 51 ans

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Lupus systémique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° 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 :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04.08.21	CS			
11.08.21	contrôle			

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 ou du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	07/08/21	B 450	495,00 Dr

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée. La date pratiquée en indiquant la nature des soins

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 سناء الحرار
أخصائية في الطب الباطني
أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض 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
- Créatininémie
- 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, Immeuble les Roseaux
• étages 3 et 4 • Casablanca
Tél : 05 22 49 11 86 - 06 48 95 93 48

**LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES EL JOULANE**
DOCTEUR FARIK JOULANE
R. Abdellatif, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99
Tél : 05 22 49 11 86 - 06 48 95 93 48



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 سناء الحرار

أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل

طب المسنين وأمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

مجازة من كلية الطب بباريس

Ordonnance

Casablanca, le 11/08/2021

Mme. KAZZIOU Zahra

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

PHARMACIE IBNOU ZAHRA EL ELIA
Bloc 22 N° 46
Casablanca - 11 : 05 22 37 19 63
RC : 496033 - IF : 50113439
ICE : 002737800000067

Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux
Tél : 05 22 49 11 86 - GSM : 05 43 43 33 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

40, زقة المستشفيات

(مقابل مركز التشخيص أين رشد، جناح 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.

Cholécalficérol (Vitamine D 3)

Veillez 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 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 rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme 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 (alitées 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 rachitismes 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 prévention.

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 contenus dans ce médicament,
- 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 nourrisson,
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque vous êtes traité(e) par D-CURE.

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 lithiase 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.

Lot n° :

EXP :

PPV :

55,10

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.

Cholécalficérol (Vitamine D 3)

Veillez 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 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 rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme 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 (alitées 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 rachitismes 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 prévention.

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 contenus dans la formulation ;
- 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 nourrisson ;
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque vous êtes traité(e) par des diurétiques.

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 lithiase 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.

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

Lot n° :

EXP :

PPV :

55,10

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

prednisone

SANOFI 

Veuillez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

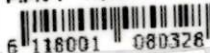
Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg ?
Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL PRÉSCRIT ?

Indication thérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (effets secondaires sexuelles) - code ATC : H02AB07.

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

Effets secondaires systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

prednisone

SANOFI 

Veuillez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

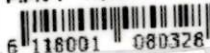
Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg ?
Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL PRÉSCRIT ?

Indication thérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (effets secondaires sexuelles) - code ATC : H02AB07.

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

Effets secondaires systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

prednisone

SANOFI 

Veuillez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

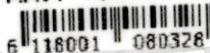
Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg ?
Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL PRÉSCRIT ?

Indication thérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (effets secondaires sexuelles) - code ATC : H02AB07.

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

Effets secondaires systémiques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

prednisone

SANOFI 

Veuillez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

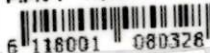
Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg ?
Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL PRÉSCRIT ?

Indication thérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (effets secondaires sexuelles) - code ATC : H02AB07.

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

Effets secondaires systémiques

TECPRIL®

COMPOSITIONS

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

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 :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable (en pratique courante) : la posologie initiale est prise, pendant ou après le petit déjeuner, à la fois par la prise d'aliments. En fonction de la réponse, être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, 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 commencer par une posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, sous surveillance tensionnelle du patient. La créatinine sera dosée avant et après la mise en route 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 prise. Ce traitement sera ajusté en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser 10 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est une surveillance périodique du potassium et de la créatinine, pendant la période de stabilisation thérapeutique. Les doses de ramipril doivent être ajustées en fonction des diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré par voie intraveineuse, 30 minutes avant le début de la dialyse ou de dialyse du ramipril déterminée après un mois 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 contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose cliniquement stable (stabilité hémodynamique et résiduelle).

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

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour.

5 mg, 5 mg, 10 mg :

haut risque cardiovasculaire.

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, si la tolérance tensionnelle est bonne, à 5 mg/jour en une seule prise, à 10 mg/jour en une seule prise.

long cours.

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 seule prise, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

LOT:212012
EXP:01/2023
PPV:50DH00

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	par gélule
Excipients q.s	1,25 mg
- 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 :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable (en pratique courante) : la posologie initiale est prise, pendant ou après le petit déjeuner, la bionne par la prise d'aliments. En fonction de la réponse, être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 jours, jusqu'à 5 mg par jour, 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 commencer par une posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine sera dosée avant et après le traitement 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 prise. Ce traitement sera ajusté en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser 10 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer par une posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine sera dosée avant et après le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré par voie intraveineuse, 30 minutes avant le début de la dialyse. La dose de dialyse du ramiprilat déterminée après 30 minutes 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 contre-indication à l'administration du ramipril.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose initiale de 5 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La dose sera réduite à 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours, jusqu'à 10 mg par jour.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine plasmatique > 30 mg/l), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour.

5 mg, 5 mg, 10 mg :

haut risque cardiovasculaire :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise, si la tolérance tensionnelle est bonne. Si la tolérance tensionnelle est mauvaise, la dose sera réduite à 1,25 mg/jour en une seule prise, pendant 2 jours, puis sera doublée tous les 2 jours, jusqu'à 10 mg/jour en une seule prise.

long cours.

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 seule prise, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée chez certains patients traités par ramipril.

LOT:212012
EXP:01/2023
PPV:50DH00

TECPRIL®

COMPOSITIONS

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

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 :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 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 route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il à la posologie de 1,25 mg par jour en réponse tensionnelle du patient. La créa afin de détecter l'apparition d'une évé
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale :
- si la clairance de la créatinine est la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est initiale sera de 1,25 mg en une prise réponse tensionnelle obtenue, sans

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique mé périodique du potassium et de la créa période de stabilité thérapeutique. Les les diurétiques de l'anse.

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

Infarctus du myocarde :

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

La dose initiale est de 5 mg par jour e d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 soir), pendant 2 jours. Dans tous les permet, la dose sera doublée tous les 2 matin et soir).

La mise en route du traitement se surveillance médicale stricte, notamment En cas d'insuffisance rénale (définie p entre 10 et 30 ml/min), la dose initia maximale de 5 mg par jour.

Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

que cardiovasculai

de 2,5 mg/jour de ra il la tolérance tensio es à 5 mg/jour en u 10 mg/jour en une

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris av d'aliments ne modifiant pas sa biodispo Le Ramipril peut être administré en ur 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rappo

Advaqueniil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine
Boîte de 30 comprimés enrobés

Veillez 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles 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.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaqueniil 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 êtes allaitant ;
- 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 domipérone (médicament contre les vomissements) ou la pipéridazine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de Advaqueniil 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

certain 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 porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaqueniil 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 ? »).
- Advaqueniil 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.
- Advaqueniil 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien

pourriez prendre tout autre mé

Ne prenez jamais Advaqueniil

citalopram, escitalopram, hyd

(anxiété), domipérone (médic

(médicament contre le paludis

Informez votre médecin si vous

Des médicaments connus po

les médicaments utilisés pour

(anti-rythmiques), la dépress

psychiatriques (antipsychotiq

(par exemple, halofantirine).

Sauf avis contraire de votre mé

de l'halofantirine (médicament

Advaqueniil 200 mg, comprimé

avec des aliments et boissons:

Sans objet.

GROSSESSE

Si vous êtes en

planifiez une gre

avant de prendre

Contrecaution:

L'hydroxychloro

précaution, si vo

traitement et jus

Grossesse:

En raison de son

au cours de la gr

de ce traitement,

de le poursuivre.

hydroxychloroqui

pourrait du trait

études ont montr

hydroxychloroqui

Allaitement:

Vous ne devez p

médicament.

Conduite de véhic

Ce médicament p

troubles de l'acco

En conséquence,

machines.

Advaqueniil 200

Ce médicament c

et en glucose. So

intolérance aux

malabsorption du

3. Comment pren

POSOLOGIE ET

Ce médicament e

Veillez à toujours

de votre médecin

pharmacien en cas

Un comprimé co

La posologie est i

traité.

MODE ET VOIE

Ce médicament e

Prenez Advaqueni

FREQUENCE D'

Dans tous les cas

Si vous avez pri

n'arliez dû :

Consultez imméd

Les effets suivan

battements de co

Si vous oubliez

Sans objet.

Si vous arrêtez

Sans objet.

4. Quels sont les

Comme tous les

indésirables, mai

La classification c

est la suivante :

fréquent (peuvent

affecter jusqu'à 1

sur 1000), très ra

LOT 20011
PER 01/22
PPV 43DH 40

Advaqueniil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine
Boîte de 30 comprimés enrobés

Veillez 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles 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.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaqueniil 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 êtes atteinte de l'infant 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 pipéridazine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de l'hydroxychloroquine 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

certain 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 porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaqueniil 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 ? »).
- Advaqueniil 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.
- Advaqueniil 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien

pourriez prendre tout autre mé

Ne prenez jamais Advaqueniil

citalopram, escitalopram, hyd

(anxiété), dompéridone (médic

(médicament contre le paludis

Informez votre médecin si vous

Des médicaments connus po

les médicaments utilisés pour

(anti-rythmiques), la dépressi

psychiatriques (antipsychotique

(par exemple, halofantrine).

Sauf avis contraire de votre mé

de halofantrine (médicament

Advaqueniil 200 mg, comprimé

avec des aliments et boissons:

Sans objet.

GROSSESSE

Si vous êtes en

planifiez une gre

avant de prendre

Contre-indication:

L'hydroxychloro

précaution, si vo

traitement et jus

Grossesse:

En raison de son

au cours de la gr

de ce traitement,

de le poursuivre.

hydroxychloroqui

pourrait nuire au

études ont montr

hydroxychloroqui

Allaitement:

Vous ne devez p

médicament.

Conduite de véhic

Ce médicament p

troubles de l'acco

En conséquence,

machines.

Advaqueniil 200

Ce médicament c

et en glucose. So

intolérance aux

malabsorption du

3. Comment pre

POSOLOGIE ET

Ce médicament e

Veillez à toujours

de votre médecin

pharmacien en cas

Un comprimé co

La posologie est i

traité.

MODE ET VOIE

Ce médicament e

Prenez Advaqueni

FREQUENCE D'

Dans tous les cas

Si vous avez pri

n'arliez dû :

Consultez imméd

Les effets suivan

battements de co

Si vous oubliez

Sans objet.

Si vous arrêtez

Sans objet.

4. Quels sont les

Comme tous les

indésirables, mai

La classification c

est la suivante :

fréquent (peuvent

affecter jusqu'à 1

sur 1000), très ra

LOT 20011
PER 01/22
PPV 43DH 40

Advaqueniil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine
Boîte de 30 comprimés enrobés

Veillez 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE:

Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles 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.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais Advaqueniil 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 êtes atteinte de l'infant 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 pipéridazine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions:

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de l'hydroxychloroquine 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

certain 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 porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Advaqueniil 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 ? »).
- Advaqueniil 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.
- Advaqueniil 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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Ne prenez jamais Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé :

• citalopram, escitalopram, hydralazine, dompéridone (médicament contre le paludisme)

Informez votre médecin si vous prenez :

• Des médicaments connus pour les médicaments utilisés pour traiter des troubles du rythme

(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 Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé avec :

• de l'halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).

Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé avec des aliments et boissons:

Advaqueniil 200 mg, comprimé enrobé

GROSSESSE

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Contre-indication:

L'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence, 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 »).

Grossesse:

En raison de son action sur le fœtus, ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

prednisone

SANOFI 

Veuillez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

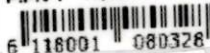
Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CORTANCYL 1 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg ?
Comment prendre CORTANCYL 1 mg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CORTANCYL 1 mg ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE Cortancyl 1 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL PRIS ?

Indication thérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (effets secondaires sexuelles) - code ATC : H02AB07.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Cortancyl 1 mg , cp b 30
P.P.V : 13,40 DH



106421YHX7XMOK
9TL1C
09/2022

Effets secondaires systémiques

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

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.

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

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.

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.

10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

l'horaire des prises de votre médecin.

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.



10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.



10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.



10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.



10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB09

CORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE

hormones systémiques non sexuelles)

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

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYDROCORTISONE ROUSSEL

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

Indications :

Ne prenez jamais Hydrocortisone Roussel :

si vous êtes allergique (hypersensible) à

l'hydrocortisone ou à l'un des autres composants

mentionnés dans Hydrocortisone Roussel, mentionnés dans la rubrique 6.

Conditions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Précautions et mises en garde

Ce 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

lactose.

3. COMPOSITION ROUSSEL

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Hydrocortisone 10mg b/25 c/
P.P.V : 35,10 DH

HYDROCORTISONE

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, notamment en fonction de la gravité de la maladie traitée. Elle est strictement contrôlée.

Respectez toujours

et la durée du traitement.

Mode d'administration

Ce médicament

se prend 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.



10632WE20A0A39
0JJ8E
2020/04
2023/03

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D₃



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 suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiase calcique),
- phénylcétonurie (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.

V 4220

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D₃



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 suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiase calcique),
- phénylcétonurie (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.

V 4220

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D₃



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 suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiase calcique),
- phénylcétonurie (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.

V 4220

LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES



مختبر الجولان
للتحليلات الطبية

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات 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 SANAA

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 Tarik Jawad
R. Bloc 16 Av. Joulane Sidi Othmane
Tél : 05 22 38 05 30

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. **TARIK Jawad**
Médecin Biologiste



مختبر الجولان للتحليلات الطبية

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات 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 recueil urinaire)			
Protéinurie.....	: Recherche négative		

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR TARIK JAWAD
5. Bloc 16, Av. El Joulane Sidi Othmane
Tél: 05 22 38 05 30 - Fax: 05 22 56 69 45

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. **TARIK Jawad**
Médecin Biologiste



مختبر الجولان للتحليلات الطبية

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات 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			
Globules rouges.....	4.62	M/mm ³	4.67 (15/03/21)
Hémoglobine.....	13.5	g/100ml	11.4 (15/03/21)
Hématocrite	41.0	%	37.6 (15/03/21)
V.G.M	89.	μ ³	(83 à 95)
T.C.M.H.....	29.	pg	24. (15/03/21)
C.C.M.H.....	33.	%	30. (15/03/21)
Plaquettes	216	Mille/mm ³	428 (15/03/21)
Globules blancs.....	5000	/mm ³	3900 (15/03/21)

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles:	50	%	Soit: 2500. /mm ³	(2000 à 7500)	68% (15/03/21)
Polynucléaires Eosinophiles:	04	%	Soit: 200. /mm ³	(< à 400)	03% (15/03/21)
Polynucléaires Basophiles...:	00	%	Soit: 0. /mm ³	(< à 100)	00% (15/03/21)
Lymphocytes.....	41	%	Soit: 2050. /mm ³	(1500 à 4000)	25% (15/03/21)
Monocytes	05	%	Soit: 250. /mm ³	(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
5 Bloc 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