

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0052670

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 19120 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : chaou Nejha Veule A Kanour

Date de naissance : 01/01/1958

Adresse : 57, rue chakair ANNOUAMANE

Tél. : 06 99 51 58 95 Total des frais engagés : DH 1.862,42 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr AGOUMI Saloua
Neurologue
249, Résidence El Mansour 4^e
Appt 4, 2^e Etage, Bd Yacoub
El Mansour, Casablanca
Tél: 05 22 39 84 38

Date de consultation : 26 / 07 / 2020

Nom et prénom du malade : CHAOU NEJHA Age: 64 ans

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

Nature de la maladie : affection Neurologique

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 : Casa Le : 26 / 07 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/07/21	C3		300,00	Dr AGOUMI Saloua Neurologue 249 Résidence El Mansour "4" Appt 4, 2 ^e Etage, Bd Yacoub El Mansour, Casablanca Tél: 0522 39 84 38
28/07/21	Controle	G		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/07/21	282,50
	26/07/21	359,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	27/07/21	B:668	920,12 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Saloua AGOUMI

Spécialiste des maladies du
Système Nerveux Central et
Pénphérique

Neurologue



د. سلوى أكومي

أخصائية في أمراض الدماغ
و الجهاز العصبي

Casablanca le : 26/07/2021 الدار البيضاء في

M^{me} CHAOUI NEZHA

11.80 X 3

Lascita 10 mg

26/07/21
25715

T = 35840
1/2 cp le matin

PHARMACIE DE L'ORIENT
Mme LAKHASSI TABBARA Latifa
213, Bd Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 36 75 51

TRT de 03 mois

Dr. AGOUMI Saloua
Neurologue
249, Résidence El Mansour "4"
Appt 4, 2^e Etage, Bd Yacoub
El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 39 84 38

LOSCITA® 10 mg

Escitalopram

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

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active est :

Escitalopram (sous forme d'oxalate d'escitalopram) 10,00 mg

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline silicifiée, talc, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, OPADRY white.

Pour un comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 14 ou 28 comprimés pelliculés

Classe pharmacothérapeutique : an

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un antidépresseur

avec ou sans agoraphobie, le traite

1190H80
PER 04/24
LOT K998

ment du trouble panique

DE PRENDRE

2. QUELLES SONT

LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- allergie à l'escitalopram ou à l'un de ses excipients,

- association avec certains autres médicaments.

Prévenez votre médecin en cas d'idées suicidaires.

Ce médicament n'est pas recommandé chez les personnes âgées.

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales :

Faites attention avec LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- en cas de maladie du foie ou de diabète,

- en cas de trouble maniaque,

- en cas d'épilepsie ou d'antécédents de convulsions.

- La survenue ou l'augmentation de la fréquence de crises convulsives impose l'arrêt du traitement,

- en cas d'antécédents d'anomalies de la coagulation, de tendance aux hémorragies ou de traitement par des médicaments pouvant augmenter le risque de saignement (anticoagulants oraux, certains anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine, antidépresseurs tricycliques, ticlopidine, dipyridamole...),

- si vous avez une insuffisance rénale sévère,

- si vous présentez une maladie coronarienne (angine de poitrine),

- en cas d'allaitement.

Aliments et boissons : la consommation d'alcool est déconseillée au cours du traitement.

Grossesse : il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez une grossesse pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement : l'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : LOSCITA® ne provoque pas de somnolence. Cependant, vous devez, suite à la prise de ce médicament comme avec tout autre nouveau médicament, faire attention lors de la conduite d'un véhicule et l'utilisation d'une machine et ceci, tant que vous ne connaissez pas votre sensibilité à ce produit.

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains médicaments utilisés dans :

- le traitement de la dépression : IMAO non sélectifs (nialamide, iproniazide) : respectez un délai de 2 semaines entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par LOSCITA®, et d'au moins 1 semaine entre l'arrêt de LOSCITA® et le début du traitement par ces médicaments.



LOSCITA® 10 mg

Escitalopram

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

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active est :

Escitalopram (sous forme d'oxalate d'escitalopram) 10,00 mg

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline silicifiée, talc, croscarmelllose sodique, stéarate de magnésium, OPADRY white.

Pour un comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 14 ou 28 comprimés pelliculés

Classe pharmacothérapeutique : an

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un antidépresseur

avec ou sans agoraphobie, le traite

1190H80
PER 04/24
LOT K998

ment du trouble panique

DE PRENDRE

2. QUELLES SONT

LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- allergie à l'escitalopram ou à l'un de ses excipients

- association avec certains autres médicaments

Prévenez votre médecin en cas d'idées suicidaires.

Ce médicament n'est pas recommandé chez les personnes âgées.

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales :

Faites attention avec LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- en cas de maladie du foie ou de diabète,

- en cas de trouble maniaque,

- en cas d'épilepsie ou d'antécédents de convulsions.

- La survenue ou l'augmentation de la fréquence de crises convulsives impose l'arrêt du traitement,

- en cas d'antécédents d'anomalies de la coagulation, de tendance aux hémorragies ou de traitement par des médicaments pouvant augmenter le risque de saignement (anticoagulants oraux, certains anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine, antidépresseurs tricycliques, ticlopidine, dipyridamole...),

- si vous avez une insuffisance rénale sévère,

- si vous présentez une maladie coronarienne (angine de poitrine),

- en cas d'allaitement.

Aliments et boissons : la consommation d'alcool est déconseillée au cours du traitement.

Grossesse : il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez une grossesse pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement : l'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : LOSCITA® ne provoque pas de somnolence. Cependant, vous devez, suite à la prise de ce médicament comme avec tout autre nouveau médicament, faire attention lors de la conduite d'un véhicule et l'utilisation d'une machine et ceci, tant que vous ne connaissez pas votre sensibilité à ce produit.

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains médicaments utilisés dans :

- le traitement de la dépression : IMAO non sélectifs (nialamide, iproniazide) : respectez un délai de 2 semaines entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par LOSCITA®, et d'au moins 1 semaine entre l'arrêt de LOSCITA® et le début du traitement par ces médicaments.



LOSCITA® 10 mg

Escitalopram

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

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active est :

Escitalopram (sous forme d'oxalate d'escitalopram)

10,00 mg

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline silicifiée, talc, croscarmelllose sodique, stéarate de magnésium, OPADRY white.

Pour un comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 14 ou 28 comprimés pelliculés

Classe pharmacothérapeutique : an

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un antidépresseur

avec ou sans agoraphobie, le traite

1190H80
PER 04/24
LOT K998

ment du trouble panique

DE PRENDRE

2. QUELLES SONT

LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- allergie à l'escitalopram ou à l'un de ses excipients

- association avec certains autres médicaments

Prévenez votre médecin en cas d'idées suicidaires.

Ce médicament n'est pas recommandé chez les personnes âgées.

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales :

Faites attention avec LOSCITA® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

- en cas de maladie du foie ou de diabète,

- en cas de trouble maniaque,

- en cas d'épilepsie ou d'antécédents de convulsions.

- La survenue ou l'augmentation de la fréquence de crises convulsives impose l'arrêt du traitement,

- en cas d'antécédents d'anomalies de la coagulation, de tendance aux hémorragies ou de traitement par des médicaments pouvant augmenter le risque de saignement (anticoagulants oraux, certains anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine, antidépresseurs tricycliques, ticlopidine, dipyridamole...),

- si vous avez une insuffisance rénale sévère,

- si vous présentez une maladie coronarienne (angine de poitrine),

- en cas d'allaitement.

Aliments et boissons : la consommation d'alcool est déconseillée au cours du traitement.

Grossesse : il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez une grossesse pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement : l'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : LOSCITA® ne provoque pas de somnolence. Cependant, vous devez, suite à la prise de ce médicament comme avec tout autre nouveau médicament, faire attention lors de la conduite d'un véhicule et l'utilisation d'une machine et ceci, tant que vous ne connaissez pas votre sensibilité à ce produit.

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains médicaments utilisés dans :

- le traitement de la dépression : IMAO non sélectifs (nialamide, iproniazide) : respectez un délai de 2 semaines entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par LOSCITA®, et d'au moins 1 semaine entre l'arrêt de LOSCITA® et le début du traitement par ces médicaments.

Dr. Saloua AGOUMI

Spécialiste des maladies du
Système Nerveux Central et
Pénpherique

Neurologue



د . سلوى أكومي
أخصائية في أمراض الدماغ
و الجهاز العصبى

Casablanca le : 28/07/2021

5930
1)

M^{me} CHAOUÏ NEZHA

Brescin (Eff)

صيدلية الشرق
PHARMACIE DE L'ORIENT
Mme LAKHSASSI TABBARA Latifa
213, Bd Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 36 75 51

1 cp a midi x 10 Jrs.

2880 x 5

2) vitaneuril Fort

1 cp x 3 / pdt 06 semaines

2880 x 2
3)

Laroxyl gtt

28/7/21
257-17

05 gtt le soir x 02 mois

282180

Dr. AGOUMI Saloua
Neurologue
249, Résidence El Mansour "A"
Appt 4, 2e Etage, Bd Yacoub
El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 39 84 38

BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg

(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)

Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la présence de l'aspartam.

Femme enceinte (à partir du 6^e).

En association avec les anticoagulants.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux communs :

abdominaux, flatulences, diarrhées.

Réactions d'hypersensibilité : dermatites.

Effets sur le système nerveux central :

Réactions cutanéomuqueuses.

Enfant de moins de 15 ans : exanthèmes.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme

nasale, ont un risque de manifestations

population. L'administration de ce médicament

En cas d'hémorragie gastro-intestinale.

traitement.

La survenue de crise d'asthme chez les patients sous traitement par ce médicament

est contre-indiqué. Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^e mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence. En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.



فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك.

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين.....
السواغ:

قائمة السواغ الذي من الواجب معر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السك

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:
ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة ا

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة
باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من

الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكرول لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
ية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم

ض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز
و نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).

الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
رضي:

كرور:

استعمال:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

الدوائية:

تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
في أي علاج أخر تأخذونه

الرضاعة:

يصبح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل

قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك

20-22. زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك.

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين.....
السواغ:

قائمة السواغ الذي من الواجب معر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السك

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:
ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة ا

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة
باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من

الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكرول لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
ية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم

ض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز
و نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).

الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
رضي:

كرور:

استعمال:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

الدوائية:

تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
في أي علاج أخر تأخذونه

-الرضاعة:

يصبح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل

قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات:

11. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

12. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

- لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك

20-22. زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك.

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين.....
السواغ:

قائمة السواغ الذي من الواجب معر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السك

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:
ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة ا

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،
- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة
باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من

الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكرول لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
ية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم

ض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز
و نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).

الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
رضي:

كرور.

استعمال:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

الدوائية:

تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
في أي علاج أخر تأخذونه

-الرضاعة:

يصبح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل

قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

- لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك

20-22. زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكرول لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة لفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم أو خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز (أمراض أيضية نادرة) الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

رضي:
كرور:

استعمال:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

الدوائية:

تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو أي علاج أخر تأخذونه

الرضاعة:

يصبح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك

20-22. زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر

الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه

للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين.....

السواغ:

قائمة السواغ الذي من الواجب معر

عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكر

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة أ

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص،

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،

- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية،

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

28,80

PPV

LOT

IER



فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة باستثناء إذا أرتأى طبيبكم غير ذلك في حالة الشك من الضروري استشارة طبيبكم أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم والإشارة إلى أي أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكرول لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة لفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم أو خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز (أمراض أيضية نادرة) الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

رضي:
كرور:

استعمال:

لا تترددوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

الدوائية:

تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبكم أو أي علاج أخر تأخذونه

الرضاعة:

يصبح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل قوي أطلعوا طبيبكم على العموم يتعين خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك

20-22. زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر

الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه

للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين.....

السواغ:

قائمة السواغ الذي من الواجب معر

عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكر

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة أ

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص،

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،

- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية،

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبكم

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبكم

28,80

PPV

LOT

IER



Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.
Flacon compte - gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline,
- risque de glaucome par fermeture d'angle (augmentation de la pression à l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostaticque,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de depression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage menaçant, le traitement par ipu et, le plus souvent, a prescrit.

tiques ou ayant des st prudent de renforcer ctrique, en raison de la i seul épileptogène. La ives impose l'arrêt du

ée avec prudence : it :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.
Flacon compte - gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline,
- risque de glaucome par fermeture d'angle (augmentation de la pression à l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostaticque,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de depression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage menaçant, le traitement par ipu et, le plus souvent, a prescrit.

tiques ou ayant des st prudent de renforcer ctrique, en raison de la i seul épileptogène. La ives impose l'arrêt du

ée avec prudence : it :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Dr. Saloua AGOUMI

Spécialiste des maladies du
Système Nerveux Central et
Pénphérique

Neurologue



د. سلوى أگومي
أخصائية في أمراض الدماغ
و الجهاز العصبي

Casablanca le : 26/07/2021 في الدار البيضاء

M^{me} CHAOU I NEZHA

Faire SVP =

- 1) NFS + PLG.
- 2) Bilan Lipidique complet.
- 3) Glycémie à jeun
- 4) Hb A1C
- 5) Ferritine

Dr. AGOUMI Saloua
Neurologue
249, Résidence El Mansour "4"
Appt 4, 2^e Etage, Bd Yacoub
El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 39 84 38

مختبر بنجلون
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Mouhamed Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000.603.40 - 0522.39.32.84/63
Fax : 0522 39 33 65

LABO BENJELLOUN

Mme CHAOU I NEZHA

DDN 01-01-1958



2107272050

Ordonnance

249, Bd Yacoub El Mansour, 2^{ème} Etage, Appt N° 4 - Casablanca - الدار البيضاء - شقة رقم 4 - شارع يعقوب المنصور، الطابق الثاني، شقة رقم 4 - الدار البيضاء

Tél.: 05 22 39 84 38 - agoumisaloua04@gmail.com

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES

109, Boulevard Omar Al Khyam Beauséjour 20200 CASABLANCA

Tel: 05 22 39 32 84/53 - 06000 503 40 - Whatsapp Accueil 06 63 790 723

Fax: 05 22 39 33 65 www.labobenjelloun.ma

IF 51102718 - CNSS 6441662 - PATENTE 34823087 - INP 097 159 024 - ICE 001686316000007

FACTURE N° : 2107272050

ORGANISME: RAM MUPRAS

Mme NEZHA CHAOUI

Date: 27-07-2021



Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B5	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B13	B
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E
0154	Ferritine	B250	B
0216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80	B
	Cholestérol total	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
	Cholestérol HDL	B50	B
	Cholestérol LDL	B50	B
	Triglycérides	B60	B

Total des B: 668

Montant total de la facture: 920.12 Dirhams.

Arrêtée la présente facture à la somme de **neuf cent vingt dirhams douze centimes**.

مختبر بنجلون للتحاليل الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khyam Beauséjour
Casablanca
Tel: 06000.503.40 - 0522.39.32.84/53
Fax: 0522.39.33.65



مختبر بنجلون للتحاليل الطبية

Laboratoire Benjelloun d'Analyses Médicales

Beauséjour

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE

Dr. Najib BENJELLOUN

Médecin Biologiste
Ancien Interne des Hôpitaux - Lyon
Maîtrise en Cytogénétique - Grenoble

Mme CHAOUI NEZHA

Date de naissance: 01-01-1958

Dossier N° : 2107272050



DR SALOUA AGOUMI

Date de l'examen: 27-07-2021

HEMATOCYTOLOGIE

(Automates PENTRA 80 XL (ABX) - KX21N (SYSMEX) - ISED (ALCOR SCIENTIFIC))

NUMERATION FORMULE SANGUINE

08-09-2020

Globules Rouges (Erythrocytes)	4,33	M/ μ l	(4,00-5,20)	4,40
Hémoglobine	<u>12,0</u>	g/dL	(12,5-15,5)	12,8
Hématocrite	39,2	%	(37,0-47,0)	38,7
VGM (Volume globulaire moyen)	91,0	fL	(80,0-97,0)	88,0
TCMH	27,6	pg	(27,0-32,0)	29,0
CCMH	<u>30,5</u>	g/dL	(32,0-36,0)	33,0

Globules Blancs (Leucocytes)	6 100	/mm ³	(4 000-10 000)	6 600
1-Polynucléaires Neutrophiles	55,0%	Soit 3 355/mm ³	(1 500-7 000)	4554
2-Polynucléaires Eosinophiles	7,0%	Soit <u>427</u> /mm ³	(80-400)	66
3-Polynucléaires Basophiles	1,0%	Soit 61/mm ³	(0-100)	66
4-Lymphocytes	27,0%	Soit 1 647/mm ³	(1 500-4 000)	1584
5-Monocytes	10,0%	Soit 610/mm ³	(200-1 000)	330

PLAQUETTES	257 000	/mm ³	(150 000-450 000)	276 000
------------	---------	------------------	-------------------	---------

Conclusion: Frottis présentant une légère éosinophilie.

مختبر بنجلون للتحاليل الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 / 0622 32 32 84 / 53
Fax : 0622 32 32 68



Prélèvement à domicile sur rendez-vous : 06 63 45 60 50 - WhatsApp : 06 63 790 723

109, Boulevard Omar Al Khayam - Beauséjour - 20200 Casablanca (en face du CAFC) - Tél.: 05 22 39 32 53/84 - 06000 503 40 - Fax : 05 22 39 33 65

benjelloun@labobenjelloun.ma - www.labobenjelloun.ma - Tramway : Ligne 2 (Arrêt Beauséjour)

1/3

CNSS : 6441662 - IF : 51102718 - PATENTE : 34800779 - ICE : 001686316000007 - INPE : 097 159 024



مختبر بنجلون للتحليلات الطبية

Laboratoire Benjelloun d'Analyses Médicales

Beauséjour

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE

Dr. Najib BENJELLOUN

Médecin Biologiste
Ancien Interne des Hôpitaux - Lyon
Maîtrise en Cytogénétique - Grenoble

Mme CHAOUI NEZHA

Date de naissance: 01-01-1958

Dossier N° : 2107272050



DR SALOUA AGOUMI

Date de l'examen: 27-07-2021

BIOCHIMIE SANGUINE – BILAN GLYCEMIQUE

COBAS C311 (ROCHE) – D10 (BIORAD)

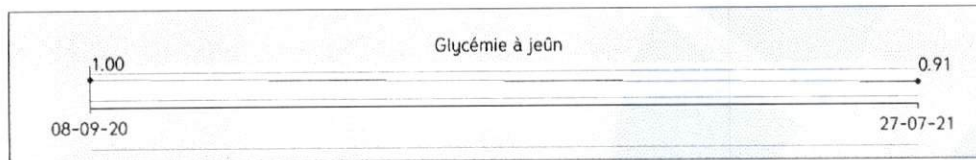
08-09-2020

Glycémie à jeûn
(Technique enzymatique à l'hexokinase)

0,91 g/L
5,05 mmol/L

(0,70–1,10)
(3,89–6,11)

1,00



Hémoglobine glyquée (HbA1c) (RC)
(Technique chromatographie haute pression – Biorad D10)

5,33 %

(4,00–6,00)

Interprétation :

% HbA1c	contrôle du taux de Glucose
4–6	Intervalle non-diabétique
6–7	Excellent équilibre glycémique
8–9	Assez bon équilibre glycémique
9–10	Équilibre glycémique médiocre (Action corrective suggérée*)
> 10	Mauvais équilibre glycémique (Action corrective nécessaire*)

*Risque élevé de développer des complications cardiovasculaires à long terme comme des rétinopathies, néphropathies, neuropathies et cardiopathies.

Conclusion: Intervalle non-diabétique. Bilan glycémique normal.

مختبر بنجلون للتحليلات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 / 0622 39 32 84/53
Fax : 0622 39 33 68



Prélèvement à domicile sur rendez-vous : 06 63 45 60 50 - WhatsApp: 06 63 790 723

109, Boulevard Omar Al Khayam - Beauséjour - 20200 Casablanca (en face du CAFC) - Tél.: 05 22 39 32 53/84 - 06000 503 40 - Fax : 05 22 39 33 65

benjelloun@labobenjelloun.ma - www.labobenjelloun.ma - Tramway : Ligne 2 (Arrêt Beauséjour)

2/3

CNSS: 6441662 - IF: 51102718 - PATENTE: 34800779 - ICE: 001686316000007 - INPE: 097 159 024



مختبر بنجلون للتحليلات الطبية

Laboratoire Benjelloun d'Analyses Médicales

Beauséjour

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE

Dr. Najib BENJELLOUN

Médecin Biologiste

Ancien Interne des Hôpitaux - Lyon

Maîtrise en Cytogénétique - Grenoble

Mme CHAOUI NEZHA

Date de naissance: 01-01-1958

Dossier N° : 2107272050



DR SALOUA AGOUMI

Date de l'examen: 27-07-2021

BIOCHIMIE SANGUINE – BILAN LIPIDIQUE

COBAS C311 (ROCHE)

Aspect du sérum: Limpide

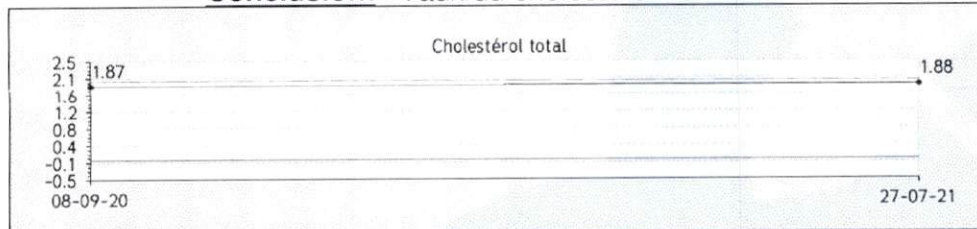
08-09-2020

Cholestérol total
(Technique colorimétrique enzymatique.)

1,88 g/L (<2,00)
4,85 mmol/L (<5,16)

1,87

Conclusion: Taux du cholestérol normal.



Cholestérol-HDL
(Technique colorimétrique enzymatique en phase homogène)

0,53 g/L (>0,55)
1,37 mmol/L (>1,42)

Cholestérol-LDL
(Calculé selon la formule de Friedwald)

1,08 g/L (<1,60)
2,79 mmol/L (<4,14)

Triglycérides
(Technique colorimétrique enzymatique)

1,34 g/L (<1,50)
1,53 mmol/L (<1,71)

Conclusion: Taux des triglycérides normal.

BIOCHIMIE SANGUINE – BILAN MARTIAL

COBAS C311 (ROCHE) – Cobas E411(ROCHE)

Ferritine
(RC) : Résultat contrôlé

51,87 ng/mL (13,00-150,00)

مختبر بنجلون للتحليلات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 / 0622 39 32 84/63
Fax : 0622 39 33 65



Prélèvement à domicile sur rendez-vous : 06 63 45 60 50 - WhatsApp : 06 63 790 723

109, Boulevard Omar Al Khayam - Beauséjour - 20200 Casablanca (en face du CAFC) - Tél.: 05 22 39 32 53/84 - 06000 503 40 - Fax : 05 22 39 33 65

benjelloun@labobenjelloun.ma - www.labobenjelloun.ma - Tramway : Ligne 2 (Arrêt Beauséjour)

3/3

CNSS : 6441662 - IF : 51102718 - PATENTE : 34800779 - ICE : 001686316000007 - INPE : 097 159 024