

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

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

que :

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

ducation :

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

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

taire :

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

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

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

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0020783

☒ Maladie

☐ Dentaire

34809

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 820 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAKIL MOHAMED

Date de naissance : 1943

Adresse : 08 BEN MARI RUE 72 N° 20 NABRASKA

Casablanca

Tél. : 0675601615 Total des frais engagés : 908,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 30/11/2021

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Lymphome

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) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie S.A. MABROUKA S.A. R.L. A.U. 178-180-182, Avenue Tél : 05 22	30/11/2021	908,20

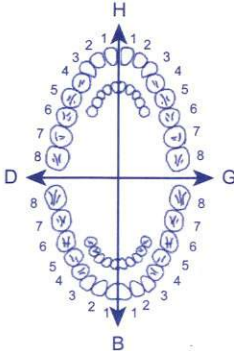
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

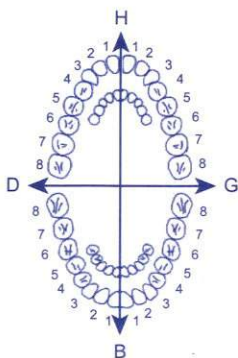
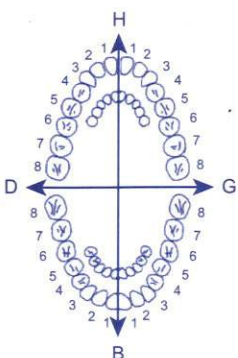
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d'hygiène.

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

VISA ET CACHET DU PRACTICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRACTICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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																	
	<table><tr><th colspan="2">H</th></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><th>D</th><th>G</th></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><th colspan="2">B</th></tr></table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC



مصلحة الاختصاصات الشفاء Clinique des Spécialités Achifaa

Angle Rues Lahcen El Arjoune et Lavoisier (face Hôpital 20 Août)
05 22 85 92 20 (10 L.G.) - Fax : 05 22 86 22 23 - Casablanca - Maroc

E-mail : cliniqueachifaa@menara.ma

صيدلية كاسا مابروكا
Pharmacie CASA MABROUKA
S.A.R.L.A.U
178-180-182, Avenue "L" Cité Mabrouka
Tél : 05 22 37 04 38

Docteur :

Casablanca, le : 30/11/21

CHAKIR Nohamed.

RSS fautive en suco
Preduire (n)

4 cplg x Tj

oede ro (n)
1 gel / j

2840

Kallief 1cp 3Xj x Tj
Co-trim Fort 1cp / unid (n)
Preduire
Oede

T.S.U.P.

Dr. AMAL ANJOU
HISTOLOGISTE
Tél : 022 400 00 00

Novex 0,6 x 2 / j x 6 j
0433-22

Sintrom 4 mg
2000

1/2 cp / j (Controle TP à 72h)

Lexomil 6 mg Ⓢ

1/2 cp le soir au coucher

908.22
صيدانية كازا مبروكية
Pharmacie CASA MABROUKA
S.A.R.L.A.U
178-180-182 Avenue 1^{re} Cité Mabrouka
Tél: 05 22 37 04 38

Dr. AMEL ALAOU
HEMATOLOGISTE
1, Rue d'Algérie - Boulevard
41 022 46 0112

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acenocoumarol

PPV

Exp :

N° Lot :

20,00



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Suivez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

- 1. L'usage que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
- 3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
- 6. Informations supplémentaires

EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :**
Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- **Indications thérapeutiques :**
Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

- Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :
 - phlébite (caillot dans une veine),
 - embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
 - maladies cardiaques : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,
 - certains infarctus du myocarde.
- Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Contre-indications :**
Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
 - En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
 - En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou locale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires ;
 - En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

- **Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :**
Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carter d'information et de suivi de traitement).

- Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :
 - En cas de risque connu de saignement.
 - En cas d'insuffisance rénale sévère.
 - En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement
Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

sont pas interdits, à ce
manière régulière et suivant
Durant le traitement par
excessive d'alcool, étan
Sintrom sur votre organ
Interaction avec les pro
Sans objet
Utilisation pendant la gr
En général, l'utilisation d
grossesse. Prévenez votr
En cas de besoin, votr
anticoagulant pendant vot
Si vous souhaitez être enc
particulier, votre traiteme
avant le début de la grossesse.
allaitement est possible
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE
OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN
MÉDICAMENT.

Sportifs :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.
Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :
SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.
Excipients à effet notoire : Lactose
Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- **Instruction pour un bon usage.**
Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

À titre indicatif
La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration
VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration
La prise régulière de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.
Durée du traitement
Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.
Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.
Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;
- une sueur supérieure à 3, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.
Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.
Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.
La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.
Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

KALIEFF

KALIEFF®**Bicarbonate de potassium**PPV 28DH40
EXP 09/2025
LOT 14247 4

PRESENTATIONS

Boîte de 18 comprimés effervescents.

Boîte de 36 comprimés effervescents.

COMPOSITION

Bicarbonate de potassium
(correspondant à 14 mmol de potassium)

Excipients qs un comprimé effervescent

PROPRIETES

Le potassium est le principal cation intracellulaire. Il est un déterminant majeur du volume cellulaire et de l'osmolarité des liquides corporels.

De plus, le potassium est un co-facteur de nombreux processus métaboliques.

Les états de déplétion potassique doivent être traités du fait des risques cardiaques et neuromusculaires essentiellement, auxquels ils exposent.

INDICATIONS

L'administration du bicarbonate de potassium est indiquée dans la plupart des états de déplétion potassique sans alcalose, ou en cas de déficit potassique avec tendance à l'acidose, ou avec acidose métabolique déclarée concomitante.

- Pertes gastro-intestinales importantes (diarrhées, vomissements, fistules)
- Abus de laxatifs
- Traitement par les inhibiteurs de l'anhydrase carbonique
- Traitement par les diurétiques thiazidiques
- Traitement par les corticoïdes
- Pyelonephrite chronique
- Acidose tubulaire.

POSOLOGIE

Il importe, dans la prescription, de tenir compte de la quantité de potassium contenue dans la préparation et non du dosage en sel de potassium.

A titre indicatif, les doses proposées sont :

- Dans le traitement préventif : 30 à 50 mmol de potassium/jour, soit 2 à 3 comprimés de KALIEFF, lors des traitements digitaliques ou salidiurétiques.
- Dans le traitement curatif d'un déficit potassique avéré : 70 à 100 mmol (en moyenne 80 mmol) de potassium/jour, soit 6 comprimés de KALIEFF, répartis en plusieurs prises.

La voie orale est possible dans la kaliopénie modérée lorsqu'il n'existe pas de troubles digestifs (vomissements) ou de la fonction rénale.

Chez le nourrisson et l'enfant du 1^{er} âge, la posologie est de 1 mmol / kg / jour répartie en 2 à 4 prises

CONTRE INDICATIONS :

Hyperkaliémie ou toute situation pouvant entraîner une hyperkaliémie :

- Insuffisance rénale
- syndrome addisonien
- Myotonie congénitale -

Traitement concomitant par épargneur de potassium

Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récidive.



TO B L L
TO A
V

143,30



Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récidive.



TO B L L
TO A
V

143,30





Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récidive.

TO
TO
V

143,30



Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récidive.

TO
TO
V

143,30



Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récidive.

TO
TO
V

143,30



Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de bas poids moléculaires. Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récurrence.

TO
TO
V

143,30