

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

## itions 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.

## 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.

## ique :

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.

## ntaire :

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

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

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

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)

Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)

Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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 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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° M21- 0010513

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITÉ

Nom & Prénom : TADILI Sidi Redouane

Date de naissance : 07-08-1944

Adresse : 17, RUE ALBATTANI - AGDAL - 10090 - RABAT

E-Mail : redouane.tadili@gmail.com

Tél. : 0661390226 Total des frais engagés : 4300,10 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/12/2021

Nom et prénom du malade : TADILI Sidi Redouane Age : 76

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

Nature de la maladie : Coronaropathie

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 : RABAT Le : 10/12/2021

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
10/12/21	(5)		3000x	Dr. Asma BENTHAMI Cardiologue 37, Place Abou Bakr Essadjik, 1er Etage Agdal (Derrière la Mosquée Badr) - Rabat Tél : 05 37 77 98 32 - GSM : 06 68 54 42 68 INPE : 101164788

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Kebibat SED RATI M. Pharmacien 7, rue Slaoui Kebibat - Rabat Tél : 05 37 69 05 07 INPE : 102036316	10/12/21	1388,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. LAKHMAR Amine - Biologiste INPE : 1001061 ICE : 001613756000018 Identifiant Fiscal : 33402903 Av. Hassan II - Rabat	10/12/21	B	2811,20 x 14

# 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 canaux, 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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		
H																	
25533412	21433552																
00000000	00000000																
D	G																
00000000	00000000																
35533411	11433553																
B																	
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																
			COEFFICIENT DES TRAVAUX														
			MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr. Asma BENTHAMMI  
Cardiologue

Rabat, le 10/12/20

C  
E  
N  
T  
R  
E  
  
D  
E  
  
C  
A  
R  
D  
I  
O  
L  
O  
G  
I  
E  
  
B  
A  
D  
R

TADICI Redouane

$$30,70 \times 4 =$$

$$T = 1388,90$$

1 - Kowefic 75

$$7520 \times 4 =$$

2 - Amep 10

$$172,00 \times 4 =$$

3 - Losartan 100 3 upl

$$70,00 \times 2 =$$

4 - Civestine 8 upl

$$596,00 \times 3 =$$

5 - Prozol 20 3 upl

$$69,30$$

6 - Nakspray 8 1 upl

7 - A. Douline

صيدلية القويبات  
Pharmacie de Kebibat  
SEDRA TI Med pharmacien  
2 rue Slaoui Kebibat - Rabat  
Tel.: 0537 69 05 07

Dr. Asma BENTHAMMI  
Cardiologue  
100 Bd. E. Badr, 1er Etage App. 6  
98 32 33 (SM : 08 68 54 42 R)  
N° : 10116724

Echocardiographie  
Doppler vasculaire  
Holter tensionnel  
Holter ECG - Epreuve d'effort

Tel.: 05 37 77 98 32  
Email : benthamiasm@hotmail.fr  
37, Place Abou Bakr Elsadik 1<sup>er</sup> Etage App. 4  
Agdal (derrière la Mosquée Badr) - Rabat



# LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg  
LOSARTAN GT® 100 mg  
Losartan potassique

## COMPOSITION

La substance active  
Losartan potassique  
Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, de maïs prégélatinisé, stéarate de magnésium, opadry Y-1-7000 White.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C09CA01

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants de 18 ans.

• Traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, à 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque de l'enzymage de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en à contre-indication). Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients cardiaques, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque.

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse).

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sels de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.

• Si votre fonction hépatique est dégradée.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêtabloquants.

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

• Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé sécable, a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les enfants est de 1 mg/kg, une fois par jour.

LOT : 190361  
PER : 09/2022  
PPV : 148DH00



Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

## Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

## Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses.

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.

## DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre le losartan et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

• une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• étourdissements.

• hypotension.

• fatigue.

• faiblesse.

• fatigue.

• trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).

• trop de sodium dans le sang (hypernatrémie).

compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg/kg. Le médecin peut augmenter la dose.

• adressez-vous à votre médecin ou

comprimé de Losartan GT 50 mg). La dose maximale de Losartan GT 50 mg est de 100 mg.

Les médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les médicaments antihypertenseurs d'action centrale, les médicaments utilisés (par exemple, sulfamides).

• adressez-vous à votre médecin ou

pour Habituellement, la dose doit être de 25 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la huitième semaine. Une dose maximale de 150 mg par jour de Losartan GT 50 mg ou 100 mg.

• adressez-vous à votre médecin ou

si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé sécable, a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous

à votre médecin ou

à votre pharmacien ou

à votre infirmière

avant de prendre

Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable.

Vous devez informer

votre médecin si vous

pensez être (ou susceptible

de devenir) enceinte.

Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable est

déconseillé en début de

grossesse et ne doit pas

être pris si vous êtes

# LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs préaggloméré, stéarate de magnésium, opside Y-17000 White.

FORME PHARMACOTERAPÉUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Codé ATC : C09CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.

• Traitement de l'insuffisance rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie à 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisée par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche  $\geq 40\%$  et doivent être sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'échocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Il est interdit de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse).

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Adresser votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant à naître de ce stade de la grossesse.

Il est important d'éviter votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous avez eu ou des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sel de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine passant au travers de vos reins) ou si vous suivez un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

• Si vous avez eu un rétrécissement ou un bouchage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu à votre reins une transfusion sanguine.

• Si votre fonction hépatique est dégradée.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêta-bloquants.

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

• Si vous avez un hyperaldostérionisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments

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

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiabétiques hypoglycémiques, antipsychotiques, bêta-bloquants, diurétiques, médicaments élargissant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple des suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillés de potassium tels que certains diurétiques [amilofrène, furosemide, spironolactone] ou héparine).

Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament si plus tard, Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent votre bébé. Choisissez un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou prématuré.

Il est interdit à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments, dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients.

En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines. Évitez les excipients à effet notoire.

Ce médicament contient du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

Il est important de prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants et adolescents (de 6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT

200984

RXP

09/2023

FPV: 148DH00

Losartan GT® 100 mg

30 comprimés pelliculés

sécables dosés à 100 mg

6 118000 330042

Losartan GT 50 mg ou 100 mg

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 60 et 100 kg est de 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Une seule forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 60 kg est de 0,7 mg/kg de poids corporel par jour, soit 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.





## Simvas

PPV: 70DH00  
PER: 05/23  
LOT: K1415



- Si vous avez toute autre question, si vous avez un
- Ce médicament vous a été personnellement presc-
- identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vi-
- à votre médecin ou à votre pharmacien.

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé B  
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Bo  
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boit

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire.

# NATISPRAY 0,30 mg/dose,

solution pour pulvérisation buccale

## Trinitrine



**Veuillez lire attentivement  
d'utiliser ce médicament  
informations importantes**

**NATISPRAY 0,30 mg  
Solution (18ml)  
BOTTU S.A PPV : 69DH30**

- 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 ?

1. Qu'est-ce que NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale ?
3. Comment utiliser NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale ?

- Si vous êtes actuellement traité par un dérivé nitré, sous quelque forme que ce soit, le VIAGRA ne doit pas être utilisé.
- En cas de traitement par VIAGRA, les dérivés nitrés (sous quelque forme que ce soit) ne doivent pas être utilisés. En particulier, si vous présentez des douleurs angineuses au cours de l'acte sexuel, ne prenez pas de dérivé nitré par voie sublinguale et contactez votre médecin traitant.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, dans les situations suivantes:

- cardiomyopathie obstructive (maladie du muscle cardiaque entraînant une insuffisance cardiaque),
- hypertension intracrânienne (pression anormalement élevée à l'intérieur du crâne),
- dans les jours qui suivent certains infarctus du myocarde,
- en cas d'allaitement.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale.

### Précautions d'emploi

- La position assise est recommandée lors du renouvellement de la prise, afin d'éviter tout malaise dû à une éventuelle baisse de la tension artérielle.



# LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active:

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté,  $\alpha$ -malt de maïs prégélatinisé, silicate de magnésium, copoly V1-7000 W

**FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS**

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

**CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE**

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes

18 ans.

Traitement de l'athérome chez les patients adultes diabétiques

2 à 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients

de l'arythmie de conversion (ICC) est adapté en raison d'une

contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de

la maladie, stabilisée par un IEC. Les patients doivent avoir une

ventricule droit cliniquement stabilisé et sous un traitement régulier

à l'insuffisance cardiaque et sous un traitement régulier

hypertrophie ventriculaire gauche à l'échocardiogramme.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse).

Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

Adressé-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte importante de liquides et/ou de sels de votre organisme.

Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant à travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une importante perte de liquide et de sel de votre organisme.

Si vous avez un rétinisme ou un blocage des artères rétiniennes ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.

Si votre fonction hépatique est dégradée.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous

êtes traité simultanément par des trinitrovasodilatateurs ou du muscle cardiaque.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion

d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous

à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de

prolétisme rénal ou hépatique, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant

insuffisantes pour conclure.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un

déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires

rares).

**INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

Prise d'autres médicaments

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

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre

pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de

médicaments suivants : antihypertenseurs trinitrovasodilatateurs, antihypertenseurs, bêta-bloquants, amphotéricine

ou des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple

spironolactone, potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de

potassium tels que certains diurétiques (furosemide, furosémide, spironolactone) ou héparine).

des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, incluant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent pas être pris avec le losartan qui sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (dont sang) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris au cours ou en dehors des repas.

**UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT**

**Grossesse**

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

vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être

enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre

médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement**

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes au point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement

si votre enfant est allaité au sein ou si vous êtes allaitée au sein.

Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser

des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En

cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose

**POSOLOGIE, MODE D'ETOU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE**

**DU TRAITEMENT**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Veillez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

patients adultes hypertendus



Si votre corps est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 (Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose

aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou

par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La

fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg

ou une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 100 mg)

à des médicaments antihypertenseurs (tels que les

sauvants et les antihypertenseurs d'action centrale)

ou couramment utilisés (par exemple, sulfamides

à base de sulfonamide).

Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du

visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue),

ou si vous avez eu des vomissements importants ou

des diarrhées, entraînant une perte importante de

liquides et/ou de sels de votre organisme, consultez

immédiatement votre médecin.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous avez un rétinisme ou un blocage des artères

rétiniennes, consultez votre médecin avant de commencer

le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

considérée pouvant mettre en jeu le pronostic vital,

consultez votre médecin avant de commencer le

traitement.

Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée

par une réduction de la circulation sanguine dans les

artères coronaires), ou d'une maladie vasculaire

cérébrale (causée par une réduction de la circulation

sanguine dans le cerveau), consultez votre médecin

avant de commencer le traitement.

Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

Fabriquez par FARMACIA  
Sous licence FARMAT  
96, Zone Industrielle Tassila, Inseppa Agadir Maroc  
Dr MEL BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp AJDIR C00004-02

# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (c correspondante en acide acétylsalicylique :  
Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (> 3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est  
CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse (cf.  
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis  
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles  
écologiques anormaux, - traitement

les anticoagulants oraux (notamment lorsque  
écrite à faibles doses) ou par l'héparine, les  
d'autres anti-inflammatoires (notamment  
est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.  
tamenteuses et autres interactions).  
Déconseillé pendant le traitement (cf.

grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes  
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent  
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies  
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.  
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les  
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs  
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,  
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste  
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être  
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE  
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants  
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles  
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres  
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite  
à des doses > 3 g/j).

SANOFI

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



LOT : 21E003  
PER : 12 2022



# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable

### b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (c

correspondante en acide acétylsalicylique :

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, et

d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (> 3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est  
CONTRE-INDIQUE à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse (cf.  
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans  
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles c

écologiques anormaux, - traitement

les anticoagulants oraux (notamment lorsque  
écrite à faibles doses) ou par l'héparine, les  
d'autres anti-inflammatoires (notamment  
est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.  
tamenteuses et autres interactions).  
Déconseillé pendant le traitement (cf.

grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes  
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent  
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies  
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.  
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les  
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs  
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,  
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste  
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être  
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants  
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles  
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres  
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite  
à des doses > 3 g/j).

SANOFI

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



LOT : 21E003  
PER : 12 2022

# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (c

correspondante en acide acétylsalicylique ;

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, et

d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (> 3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est  
CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse (cf.  
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis  
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles o  
écologiques anormaux, - traitement

les anticoagulants oraux (notamment lorsque  
écrite à faibles doses) ou par l'héparine, les  
d'autres anti-inflammatoires (notamment  
est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.  
tamenteuses et autres interactions).  
Déconseillé pendant le traitement (cf.

grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes  
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent  
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies  
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.  
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les  
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs  
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,  
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste  
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être  
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE  
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants  
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles  
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres  
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite  
à des doses > 3 g/j).

SANOFI

KARDEGIC 75MG  
SACHETS 830

P.P.V. : 30DH70



LOT : 21E003  
PER : 12 2022



# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (c correspondante en acide acétylsalicylique :  
Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, et d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (> 3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est  
CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse (cf.  
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis  
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles  
écologiques anormaux, - traitement

les anticoagulants oraux (notamment lorsque  
écrite à faibles doses) ou par l'héparine, les  
d'autres anti-inflammatoires (notamment  
est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.  
tamenteuses et autres interactions).  
Déconseillé pendant le traitement (cf.

grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes  
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent  
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies  
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.  
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les  
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs  
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,  
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste  
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être  
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE  
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants  
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles  
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres  
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite  
à des doses > 3 g/j).

SANOFI

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



LOT : 21E003  
PER : 12 2022

# Prazol® 20

*oméprazole*

PPV: 96DH00  
PER: 08/23  
LOT: K827-2

Veuillez 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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg

Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :



# Prazol<sup>®</sup> 20

*oméprazole*

PPV : 96DH00  
PER : 08/23  
LOT : K827-2

Veuillez 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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg

Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

# Prazol<sup>®</sup> 20

*oméprazole*

PPV : 96DH00  
PER : 08/23  
LOT : K827-2

Veuillez 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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg

Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :







## Boîtes de 14, 28 &amp; 56.

Amlopidine

02,54

Neuvillez lire attentivem  
médicament car elle con  
- Gardez cette notice, y  
- Si vous avez d'autre  
médécou ou a votre phai  
- Ce médicament vous  
d'autres personnes. Il f  
maladie sont identiques  
- Si l'un des effets indés  
indésirable non mention  
votre pharmacien.

Que contient cette notice

10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

7. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

8. Informations supplémentaires

1, Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?  
AMEP® contient la substance active amiloridine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.  
AMEP® est utilisé pour traiter l'hypertension, l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), dans un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les atteigne plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'un douleur thoracique. Ce médicament agit en relaxant le cœur et agit ainsi sur la fréquence cardiaque. Les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg

**Né prenez jamais AMEPE® comprimé :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlopidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition,
- ou aux autres médicaments calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

Si vous présentez un retardissement de la vaine aortique (sténose aortique) ou un anévrisme de l'aorte, vous devez être suivi par un spécialiste de la médecine cardiovasculaire. Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque après une crise cardiaque, vous devez être suivi par un spécialiste de la médecine cardiovasculaire. Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque après une crise cardiaque, vous devez être suivi par un spécialiste de la médecine cardiovasculaire. Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque après une crise cardiaque, vous devez être suivi par un spécialiste de la médecine cardiovasculaire.

conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- maladie du foie,
- les personnes âgées et votre dose a besoin d'être augmentée.

AMEPE n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEPE ne doit être utilisé que chez les enfants et les adolescents pour le traitement de l'hypertension (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques) ;
- le nifedipine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH) ;
- la rifampicine, l'éthambutol, la claritromycine (antibiotiques),

1. *Le verapamil*, il dilata les artères et agit sur le cœur.  
2. *Le diltiazem*, agit sur le cœur.  
3. *Le nifédipine*, agit sur les artères.  
4. *Le diltiazem*, agit sur le cœur.  
5. *Le verapamil*, agit sur le cœur.







# Bilan Biologique

Le 10/12/21

Nom/Prénom : TADICI Redouane

Sexe : H ☒ F ☐

## Hématologie

- ☒ NFS  
☒ Plaquettes  
☒ VS  
☒ CRP  
☐ Hémoculture

## Bilan martial

- ☐ Fer Sérique  
☐ CTF  
☒ Ferritine  
☐ Transferrine

## Hémostase

- ☒ Temps de Prothrombine  
☐ TCK  
☒ Fibrinogène  
☒ INR

## Glucose

- ☒ Glycémie à jeun  
☒ Hyperglycémie par VO  
☒ Hémoglobine glyquée

## Ionogramme sanguin

- ☒ Na+  
☒ K+  
☐ Cl+  
☐ Ca++  
☐ Phosphore  
☐ Mg++  
☒ Bicarbonates (HCO3-)  
☒ Urée  
☒ Créatinine  
☒ Acide urique

Autre :

## Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total  
☐ Cholestérol HDL  
☒ Cholestérol LDL  
☒ Triglycérides

## Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie  
☐ Bilirubine libre et conjuguée  
☐ Phosphatases acide  
☐ Phosphatases alcalines  
☐ Lactate Déshydrogénase LDH  
☒ Transaminases ASAT, ALAT  
☒ Gamma-GT  
☒ 5' Nucléotidase  
☒ CPK (Créatine Phosphokinase)  
☒ Troponine  
☐ Electrophorèse des protéines EPP  
☐ BNP

## Ionogramme urinaire

- ☐ Ca++  
☐ Phosphore  
☐ Na+  
☐ K+  
☐ Cl+  
☐ Urée  
☐ Cratinine

## Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h  
☐ ECBU  
☐ Antibiotogramme

## Groupe sanguin

- ☐ ABO  
☐ Rhésus  
☐ RAI

## Sérologie et immunologie

- ☐ VDRL-TRHA  
☐ Hépatite B  
☐ Antigène Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbc  
☐ Anticorps Anti-Hbe  
☐ Hépatite C  
☐ Anticorps Anti-HVC  
☐ Sérologie Toxoplasmose  
☐ Sérologie Rubéole  
☐ B-HCG Plasmatique

- ☐ Facteur Rhumatoïde :  
☐ (Latex, Waaler Rose)  
☐ Anticorps anti-nucléaires  
☐ Anticorps Anti-DNA natif  
☐ ASLO  
☐ Dosage du Complément

Dr. Asma BENTHAM  
Cardiologue  
37, Place Abou Bakr Essadik 1er Etage Appl.4  
Agdal (Derrière la Mosquée Badr) - Rabat  
Tél : 05 37 77 98 32 - GSM : 06 68 54 42 69  
INPE : 01184788

# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

ICE 001613756000018

Facture n° 182282

RABAT LE : 11/12/2021

Analyses effectuées le: 11/12/2021

Pour.....: **Mr. TADILI REDOUANE**

Sur prescription du: Dr BENTHAMI A

Code.....: 2EA1067



Organisme.....: **REANIMATION CNOPS**

### Bilan:

NFS	VS	CRP	FERRI	TQ	GLY
HBA1C	NA	K			
CO2	UREE	CREAT	AUR	CHOLT	
HDL	LDL	TRIGL	TRA		

Cotation : (B 1930 )

**Montant Net : 2611.20 Dh**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

**DEUX MILLE SIX CENT ONZE Dhs 20 Cts**

Laboratoire d'Analyses Médicales  
Mamounia  
Dr LAKHMIRI - Aminé - Biologiste  
Sup. : 103001061  
ICE 001613756000018  
Identifiant Fiscal : 102903  
Av. Hassan II - Rabat



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلييه

إقامة المامونية ، شارع الحسن الثاني - الرباط ، الهاتف : 05 37 72 24 24 - 05 37 72 10 59 - الفاكس : 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CTM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
البريد الإلكتروني : labomamounia1@gmail.com

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 - ص. و. ض. ج. : 2696287 - الضريبة المهنية : 25100207 - س. ت. : 53218



Biologiste Responsable : Sylvie Cado

Biologistes Médicaux

H. Belaoui

L. Verdure

J-M. Costa

M-M. Coude

S. Serero

A. Ganon

S. Haim-Boukoba

P. Kleinfinger

I. Lacroix

L. Lohmann

A. Valeri

S. Samaan

S. Schmit

S. Trombert

D. Trost (Biologiste Généticien)

M. Roussel

M. Perret

B. Roquebert

M. Valduga

S. Defasque

A. Amara Petitjean

I. Lanois

F. Floch

S. Mehial Sedkaoui

**TADILI  
REDOUANE**

Né(e) le 07.08.1944

Sexe : M

Dossier n° : **21R0032029**

G /w 994-101 /s 994-101

**LABM MAMOUNIA  
M LAKHMIRI  
AVENUE A HASSAN II  
10000 RABAT  
MAROC**

Transmis par	LABM MAMOUNIA
Vos références :	INMA1066209 / 112115684 08361
Enregistré le :	15.12.2021 Edité le : 16.12.2021
Ex envoyé(s) au(x) :	Laboratoire

● **5'NUCLEOTIDASE (Cinétique enzymatique à 37 degrés Celsius)**

Prélèvement : 13.12.2021 Sérum 09h 00

2,6 UI/l

N : < 10

Simon Samaan (01 34 40 20 20)

Compte rendu complet





# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

### MARQUEURS TUMORAUX

Analyses

Résultats

Normes

Antécédents

#### Antigène spécifique de la prostate

P.S.A. .... : 2.57

ng/ml

(< à 4.4)

Technique...: ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE

Laboratoire d'Analyses Médicales  
Mamounia  
Dr. LAKHMIRI Amine - Biologiste  
NPE : 03301081  
ICE : 0061375600018  
Identifiant Fiscal : 33462903  
Av. Hassan II - Rabat



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخهيري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونتيلي

05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف - الرباط - الثاني - شارع الحسن الثاني - إقامة المامونية - 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CTM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Email : labomamounia1@gmail.com

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 : س. ت. - 25100207 : الضريبة المهنية : 2696287 : ص. و. ض. ج.



# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684 11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

### HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
<b>NUMERATION GLOBULAIRE</b>			
Globules rouges.....	<b>5.06</b>	M/mm <sup>3</sup>	Homme (4,0 - 5,4)
Hemoglobine.....	<b>15.2</b>	g/100 ml	(13 - 15,5)
Hematocrite .....	<b>46.6</b>	%	(40 - 50)
V.G.M .....	<b>92.1</b>	μ <sup>3</sup>	(80 - 95)
T.C.M.H.....	<b>30.0</b>	pg	(27 - 32)
C.C.M.H.....	<b>32.6</b>	%	(32 - 36)
Plaquettes .....	<b>219000</b>	/mm <sup>3</sup>	(150.000 - 400.000)
Globules blancs.....	<b>5720</b>	/mm <sup>3</sup>	(4.000 - 10.000)
<b>FORMULE LEUCOCYTAIRE</b>			
Polynucléaires Neutrophiles.....	<b>43.5</b>	%	
soit.....	2488	/mm <sup>3</sup>	(2000 - 7500)
Polynucléaires Eosinophiles.....	<b>7.2</b>	%	
soit.....	412	/mm <sup>3</sup>	( < 400)
Polynucléaires Basophiles.....	<b>0.7</b>	%	
soit.....	40	/mm <sup>3</sup>	( < 100)
Lymphocytes.....	<b>40.6</b>	%	
soit.....	2322	/mm <sup>3</sup>	(1500 - 4000)
Monocytes .....	<b>8</b>	%	
soit.....	458	/mm <sup>3</sup>	(100 - 800)
<b>VITESSE DE SEDIMENTATION</b>			
Première heure.....	<b>7</b>	mm	(2 à 10)
Deuxième heure.....	<b>18</b>	mm	(6 à 20)



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونتبيلي

إقامة المامونية، شارع الحسن الثاني - الرباط، الهاتف: 05 37 72 24 24 - 05 37 72 10 59 - الفاكس: 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CIM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88

Email : labomamounia1@gmail.com البريد الإلكتروني

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 - 53218 - ص. و. ض. ج. : 2696287 - الضريبة المهنية : 25100207 - سن. ت. : 53218



# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAM A

## BIOCHIMIE

## EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Hémoglobine glyquée (HbA1c) ..	: 5.79	%	(4.40 à 6.40)
Glycémie à jeun.....	: 1.13	g/l	(0.70 à 1.10)
	soit.... : 6.27	mmol/l	(3.88 à 6.10)
Urée.....	: 0.22	g/l	(0.15 à 0.45)
	soit.... : 3.65	mmol/l	( 2.49 à 7.47 )
Créatinine.....	: 8.8	mg/l	(7.0 à 13.6)
	soit.... : 77.4	μmol/l	(61.5 à 119.5)
Sodium.....	: 143	mEq/l	(136 à 145)
Potassium.....	: 4.5	mEq/l	(3.50 à 5.40)
Bicarbonates.....	: 25	mEq/l	(22 à 28)
Acide urique.....	: 48	mg/l	(30 à 65)
	soit.... : 288	μmol/l	( 180 à 390 )
Cholestérol total.....	: 1.64	g/l	( < à 2.00)
	soit.... : 4.23	mmol/l	( < à 5.16)
Cholestérol H.D.L.....	: 0.62	g/l	( > à 0.40)
	soit.... : 32.77	mmol/l	( > à 1.03)
Cholestérol L.D.L.....	: 0.86	g/l	( < à 1.60)
	soit.... : 2.22	mmol/l	( < à 4.90 )
Rapport cholestérol Total/HDL	: 1.00		( < à 5.00)
Rapport cholestérol LDL/HDL..	: 0.07		( < à 3.50)
Triglycérides.....	: 0.82	g/l	( < à 1.50)
	soit.... : 0.93	mmol/l	( < à 1.71)
Transaminases - SGOT.....	: 20	UI/l	( < à 37)
- SGPT.....	: 14	UI/l	( < à 40)
Gamma G.T.....	: 15	UI/l	(8 à 61)
C.P.K .....	: 183	UI/l	(25 à 195)
Ferritine.....	: 238.6	ng/ml	(30 à 400)

Technique. : ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellierأمين الحاميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلييه

05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف - الرباط - الثاني - شارع الحسن الثاني - Résidence Mamounia (Ex CIM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88

البريد الإلكتروني : Email : labomamounia1@gmail.com

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 - ض. و. ج. : 2696287 - الضريبة المهنية : 25100207 - س. ت. : 53218





MAMOUNIA

# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021

2EA1067

Référence : 112115684 11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

### CARDIOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Troponine T.....	: 0.008 ng/ml	(< à 0.01)	
Technique...: ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE			
Seuil décisionnel recommandé 0.1 ng/ml			

### HEMOSTASE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Temps de Quick			
Témoin.....	: 12.7 sec		
Patient.....	: 12.7 sec		
Rapport Patient/Témoin.....	: 1.00	(< à 1.25)	
I.N.R.....	: 1.00		
Taux de prothrombine.....	: 100 %	(70 à 100)	

### MARQUEURS TUMORAUX

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Antigène spécifique de la prostate			
P.S.A.....	: 2.57 ng/ml	(< à 4.4)	
Technique...: ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE			

### IMMUNOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Protéine C réactive.....	: < 0.60 mg/l	(< à 6)	



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الحيمري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلي

05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف - 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CIM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat -

Email : labmamounia1@gmail.com البريد الإلكتروني

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 - ض. و. ج. : 2696287 - الضريبة المهنية : 25100207 - ش. ت. : 53218



# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

### BIOCHIMIE

#### EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Hémoglobine glyquée (HbA1c) ..	: 5.79	% (4.40 à 6.40)	
Glycémie à jeun.....	: 1.13	g/l (0.70 à 1.10)	
	soit.... : 6.27	mmol/l (3.88 à 6.10)	
Urée.....	: 0.22	g/l (0.15 à 0.45)	
	soit.... : 3.65	mmol/l (2.49 à 7.47)	
Créatinine.....	: 8.8	mg/l (7.0 à 13.6)	
	soit.... : 77.4	μmol/l (61.5 à 119.5)	
Sodium.....	: 143	mEq/l (136 à 145)	
Potassium.....	: 4.5	mEq/l (3.50 à 5.40)	
Bicarbonates.....	: 25	mEq/l (22 à 28)	
Acide urique.....	: 48	mg/l (30 à 65)	
	soit.... : 288	μmol/l (180 à 390)	
Cholestérol total.....	: 1.64	g/l (< à 2.00)	
	soit.... : 4.23	mmol/l (< à 5.16)	
Cholestérol H.D.L.....	: 0.62	g/l (> à 0.40)	
	soit.... : 1.60	mmol/l (> à 1.03)	
Cholestérol L.D.L.....	: 0.86	g/l (< à 1.60)	
	soit.... : 2.22	mmol/l (< à 4.90)	
Rapport cholestérol Total/HDL	: 2.65	(< à 5.00)	
Rapport cholestérol LDL/HDL..	: 1.39	(< à 3.50)	
Triglycérides.....	: 0.82	g/l (< à 1.50)	
	soit.... : 0.93	mmol/l (< à 1.71)	
Transaminases - SGOT.....	: 20	UI/l (< à 37)	
- SGPT.....	: 14	UI/l (< à 40)	
Gamma G.T.....	: 15	UI/l (8 à 61)	
C.P.K .....	: 183	UI/l (25 à 195)	
Ferritine.....	: 238.6	ng/ml (30 à 400)	

Technique... ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونتبيلي

05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف . الرباط . الثاني - شارع الحسن الثاني - الرباط - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CTM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat

Email : labomamounia1@gmail.com البريد الإلكتروني : labomamounia1@gmail.com

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018

53218 : ت . س . 25100207 : الضريبة المهنية : 2696287 ج . و . ض . ج

Laboratoire d'Analyses Médicales  
Mamounia  
Dr. LAKHMIRI Amine - Biologiste  
ICE : 001613756000018  
Identifiant fiscal : 33492903  
Av. Hassan II - Rabat



103001061



## مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

## CARDIOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Troponine T.....	: 0.008 ng/ml	(< à 0.01)	
Technique...: ECLIA / Cobas e 411 - ROCHE			
Seuil décisionnel recommandé 0.1 ng/ml			

## HEMOSTASE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Temps de Quick			
Témoin.....	: 12.7 sec		
Patient.....	: 12.7 sec		
Rapport Patient/Témoin.....	: 1.00	(< à 1.25)	
I.N.R.....	: 1.00		
Taux de prothrombine.....	: 100 %	(70 à 100)	

Laboratoire d'Analyses Médicales  
Mamounia  
Dr. LAKHMIRI Amine - Biologiste  
INPE : 103001061  
ICE : 001613756000013  
Identifiant Fiscal : 33402903  
Av. Hassan II - Rabat

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلييه

103001061 05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف - الرياض - الثاني - شارع الحسن الثاني - الرباط - 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
Résidence Mamounia (Ex CIM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Email : labomamounia1@gmail.com : البريد الإلكتروني

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 : س. ت. : 25100207 - الضريبة المهنية : 2696287 : ص. و. ض. ج.





MAMOUNIA

مختبر المامونية للتحليلات الطبية

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

rélevement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

IMMUNOLOGIE

Analyses

Résultats

Normes

Antécédents

Protéine C réactive..... : < 0.60 mg/l ( < à 6 )

Laboratoire d'Analyses Médicales  
Mamounia  
Dr. LAKHMIRI Amine Biologiste  
INPE : 103001061  
ICE : 001613758000018  
Identifiant Fiscal : 53402903  
Av. Hassan II - Rabat

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

أمين الخميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلييه



103001061

05 37 72 28 88 : الفاكس - 05 37 72 10 59 - 05 37 72 24 24 : الهاتف : إقامة المامونية - شارع الحسن الثاني - الرباط - 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88

Résidence Mamounia (Ex CIM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88

Email : labomamounia1@gmail.com البريد الإلكتروني : 53218 - س . ت . 25100207

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 2696287 - الضريبة المهنية : 25100207 - س . ت . 53218



# مختبر المامونية للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MAMOUNIA

Prélèvement du : 11/12/2021



2EA1067

Référence : 112115684

11/12/2021

Mr. TADILI REDOUANE

Médecin: Dr. BENTHAMI A

### HEMATOLOGIE

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

#### NUMERATION GLOBULAIRE

Globules rouges.....	5.06	M/mm3	(4.0 - 5.4)
Hemoglobine.....	15.2	g/100 ml	(13 - 15.5)
Hematocrite .....	46.6	%	(40 - 50)
V.G.M .....	92.1	μ3	(80 - 95)
T.C.M.H.....	30.0	pg	(27 - 32)
C.C.M.H.....	32.6	%	(32 - 36)
Plaquettes .....	219000	/mm3	(150.000 - 400.000)
Globules blancs.....	5720	/mm3	(4.000 - 10.000)

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles.....	43.5	%	(2000 - 7500)
soit.....	2488	/mm3	
Polynucléaires Eosinophiles.....	7.2	%	( < 400)
soit.....	412	/mm3	
Polynucléaires Basophiles.....	0.7	%	( < 100)
soit.....	40	/mm3	
Lymphocytes.....	40.6	%	(1500 - 4000)
soit.....	2322	/mm3	
Monocytes .....	8	%	(100 - 800)
soit.....	458	/mm3	

#### VITESSE DE SEDIMENTATION

Première heure.....	7	mm	(2 à 10)
Deuxième heure.....	18	mm	(6 à 20)



103001061

Amine LAKHMIRI Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Montpellier

Résidence Mamounia (Ex CTM), Angle AV Hassan II et Rue Beyrouth - Rabat - Tél : 05 37 72 24 24 / 05 37 72 10 59 - Fax : 05 37 72 28 88  
Email : labomamounia1@gmail.com البريد الإلكتروني : 33402803

C.N.S.S. : 2696287 - Pat n° : 25100207 - R.C n° 53218 - ICE 001613756000018 53218 - 25100207 - الضريبة المهنية : 2696287 - ص. و. ض. ج.

Laboratoire d'Analyses Médicales  
MAMOUNIA  
DR. LAKHMIRI Amine - Biologiste  
INPE : 03001061  
ICE : 001613756000018  
Identifiant Fiscal : 33402803  
Av. Hassan II - Rabat

أمين الحيميري صيدلي إحيائي  
خريج كلية مونبيلييه