

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

Consignes générales :

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

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

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

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux,

extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi

que pour tous les actes effectués en série.

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

soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être

jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

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

la mutuelle.

Ordonnance :

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

Éducation :

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

rééducations.

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est

obligatoire avant le début de traitement.

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre 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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 0020860

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1899

Société : 112314

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance : ACHOUR ZYAD LEBIRRA

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Siham BENKIRANE

MEDECINE GENERALE

Cachet du médecin :

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3

Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca

Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

Date de consultation : 06/Avr/2022

Nom et prénom du malade : ACHOUR ZYAD LEBIRRA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA, Diabète, Allergie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
06 Avril 2022	C	1	#1500	Siham BENKIRANE MEDECINE GENERALE Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3 App: 34 RDC Bernoussi - Casablanca Tél: 05 22 73 50 07 / GSM: 07 71 04 79 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ANASSI CHRAÏBI LOUI Gr. 7 - Rés. Anassi Stidi Bernoussi - Casablanca Tél: 05 22 73 50 07	06/04/22	851,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MONSIEUR D. EL BOUAFIA	07/04/2022	B	960,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bil

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
			COEFFICIENT DES TRAVAUX
			MONTANTS DES SOINS
			DEBUT D'EXECUTION
			FIN D'EXECUTION

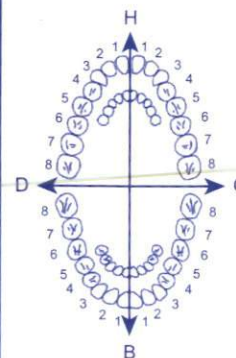
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

(Création, remont, adjonction)

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 Siham Benkirane

الدركتورة سهام بنكيران

MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5
Entrée 3 - App. 34 RDC
Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 50 87
GSM : 07 77 04 79 40

الطب العام
مركز أناسي - شطر 5
مدخل 3 - شقة 34
البرنوصي - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 73 50 87
المحمول : 07 77 04 79 40

06 Avril 2022

Casablanca, le

ACHOR. ZYAD
KEBIRA

3460x2

lasilix 40 2 boites

1/2 cp mahy

7900x3

MEFAL 15 3 boites

19900 1cp à midi

Dolenio

1 gel

Amoxil

1cp x 2j

14000

oeds 20 16ite 56

1 gel mahi

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
App. 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
1 Gr. 7 - Les Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 77 77

LOT: 201798
PER: 05-2023
PPV: 140,00DH

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
App. 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

7870
4470

Diamicron 60

1 cp matin 3mrs
Metformine 500

208024

1 cp
1 cp Srr. 1 pt 3mrs

85180

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
CHRAMI Loutfi
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 73 47

7870

4470

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrho
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suiv

LOT : 21E006
PER: 05 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique,
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

LOT : 21E013
PER.: 08 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



MEFSALE 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
MEFSALE 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
 Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

• MEFSALE 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg
 Méloxicam Pour 1 comprimé
 • MEFSALE 15 mg, comprimé sécable : 15 mg
 Méloxicam Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06.

MEFSALE contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSALE est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.

• Le traitement de longue durée :

• De la polyarthrite rhumatoïde.
 • De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**
 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSALE dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
 • Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
 • Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
 • Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 • Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
 • Éruptions cutanées / urticaire.

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins,
 • Des perforations de l'estomac ou des intestins,
 • Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
 • Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
 • Insuffisance hépatique sévère,
 • Insuffisance rénale sévère non dialysée,
 • Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
 • Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
 • Insuffisance cardiaque sévère,
 • Intolérance à certains sels étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Compositions » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).
 Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Arrêtez de prendre MEFSALE et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Tout réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
 • Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu la propreté vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crises d'asthme.
 • Inflammation de la voie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
 • Douleurs abdominales,
 • Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
 • Ulcération du tube digestif entraînant des douleurs abdominales.

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas / n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
 • Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
 • Selles molles (diarrhées),
 • Flatulences,
 • Constipation,
 • Indigestion (dyspepsie),
 • Douleurs abdominales.

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au sein du tube digestif.
 • Vomissement de sang (hématemèse),
 • Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite).

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple, colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite).

Effets indésirables du Méloxicam – la substance active :

• **Très fréquents :** touche plus d'1 patient sur 10
 • Événements indésirables gastro-intestinaux tels que sensation de malaise (nausées) et vomissements, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 100
 • **Céphalées.**

• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
 • Étourdissements,
 • Vertiges,
 • Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine)
 • Augmentation de la pression artérielle (hypertension)
 • Bouffées de chaleur (propre temporaire du visage)
 • Réaction hydro-sodée,
 • Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie).

• **Très rares :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
 • Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
 • Palpitations (perception de ses propres battements)
 • Faiblesse des muscles.

• Éruption,
 • Inflammation de l'estomac (gastrite),
 • Saignements gastro-intestinaux,
 • Inflammation de la bouche (stomatite),
 • Réactions allergiques immédiates,
 • Gonflement (prurit),
 • Rash cutané,
 • Gonflement provoqué par la chevilles/les jambes (œdèmes de membres inférieurs),
 • Gonflement soudain des tissus gonflements autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile,
 • Anomalies transitoires des tests enzymatiques hépatiques telles que bilirubine, la bilirubine. Votre médecin sanguine.

• Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée.

• **Rares :** touche de 1 à 10 patients sur 100
 • Troubles de l'humeur,
 • Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, Numération sanguine différentielle.

• Diminution du nombre de globules rouges, Diminution du nombre de plaquettes.

• Ces effets indésirables peuvent être graves et ainsi que des symptômes tels que nez.

• Boudonnements d'oreilles (acouphènes),
 • Palpitations.

• Ulcères de l'estomac ou de l'intestin (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
 • Inflammation de l'oesophage (œsophagite).

• Survenue de crises d'asthme (après l'aspirine ou d'autres AINS),
 • Graves réactions cutanées accompagnées d'un syndrome de Stevens-Johnson et d'urticaire.

• Anomalies de la vue, notamment l'amblyopie (vision floue).

• Inflammation du blanc des yeux (conjonctivite).

• **Très rares :** touche moins d'1 patient sur 1000
 • Formation de cloques sur la peau (érythème polymorphe) est une réaction allergique grave et une réaction peut également atteindre la

• Inflammation du tube digestif (gastrite),
 • Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
 • Douleurs abdominales.

• Perte d'appétit,
 • Insuffisance rénale aiguë en particulier exemple une maladie cardiaque, ou une perforation de la paroi intestinale.

• Indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée),
 • Confusion,
 • Désorientation,
 • Essoufflement et réactions cutanées graves.

• **Fréquences cutanées provoquées par les AINS :**

MEFSALE 15 mg
 20 comprimés sécables



• Ces effets indésirables sont très rares.

799.00

MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méxicocain)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
 Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

• MEFSALE® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg
 Méxicocain Pour 1 comprimé
 • MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg
 Méxicocain Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel pH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06.

MEFSALE® contient une substance active dénommée méxicocain.

Le méxicocain appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSALE® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.

• Le traitement de longue durée :

• De la polyarthrite rhumatoïde.

• De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**
 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSALE® dans les cas suivants :

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

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse.

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans.

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme).

• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux).

• Éruptions cutanées / urticaire.

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins.

• Des perforations de l'estomac ou des intestins.

• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins.

• Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois).

• Insuffisance hépatique sévère.

• Insuffisance rénale sévère non dialysée.

• Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire).

• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit.

• Insuffisance cardiaque sévère.

• Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Compositions » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).
 Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Arrêtez de prendre MEFSALE® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Tout réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
 • Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu la propreté vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crises d'asthme.

• Inflammation de la voie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse).

• Douleurs abdominales.

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir).

• Ulcération du tube digestif entraînant des douleurs abdominales.

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas / n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie). Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux).

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulences,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au

• Vomissement de sang (hématemèse),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite),

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par

colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite).

Effets indésirables du Méxicocain – la substance active :

• Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'une sensation de malaise (nausées) et vomissements,

constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Céphalées.

• Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

• Etourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine)

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension)

• Bouffées de chaleur (propre temporaire du visage)

• Réaction (hydro-sodée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperk

symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

• Palpitations (perception de ses propres battements

• Faiblesse des muscles.

• Éruption,
 • Inflammation de l'estomac (gastrite),
 • Saignements gastro-intestinaux,
 • Inflammation de la bouche (stomatite),
 • Réactions allergiques immédiates,
 • Gonflement (prurit),
 • Rash cutané,
 • Gonflement provoqué par la cheville/s les jambes (œdèmes de membres inférieurs),
 • Gonflement soudain des tissus gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile,
 • Anomalies transitoires des tests enzymatiques hépatiques telles que la bilirubine, la bilirubine. Votre médecin sanguine.

• Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée.

• Rares : touche de 1 à 10 patients

• Troubles de l'humeur,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale,

• Numération sanguine différentielle,

• Diminution du nombre de globules

• Diminution du nombre de plaquettes

• Ces effets indésirables peuvent être

ainsi que des symptômes tels que nez.

• Boudonnements d'oreilles (acouphènes)

• Palpitations.

• Ulcères de l'estomac ou de l'intestin (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Inflammation de l'oesophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (après l'aspirine ou d'autres AINS).

• Graves réactions cutanées accompagnées d'un syndrome de Stevens-Johnson et d'urticaire.

• Anomalies de la vue, notamment l'amblyopie (AINS).

• Inflammation du blanc des yeux (conjonctivite),

• Inflammation du gros intestin (colite).

• Très rares : touche moins d'1 patient sur 1000

• Formation de cloques sur la peau (érythème polymorphe) est une réaction allergique grave de la peau.

• Réactions allergiques graves ou réaction peut également atteindre la

• Inflammation du tube digestif (gastrite).

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse).

• Douleurs abdominales.

• Perte d'appétit.

• Insuffisance rénale aiguë en particulier

par exemple une maladie cardiaque,

• Perforation de la paroi intestinale.

• Indéterminée (la fréquence ne peut être

précisée).

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées

• Fissures cutanées provoquées par

MEFSALE® 15 mg
 20 comprimés sécables



• Ces effets indésirables sont

799.00

MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méxicocain)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
 Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

• MEFSALE® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg
 Méxicocain Pour 1 comprimé
 • MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg
 Méxicocain Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel pH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06.

MEFSALE® contient une substance active dénommée méxicocain.

Le méxicocain appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSALE® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.
- Le traitement de longue durée :

- De la polyarthrite rhumatoïde.
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

- **Poussées aiguës d'arthrose**
 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

- **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.
 Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSALE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méxicocain ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse.
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans.
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme).
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux).
- Éruptions cutanées / urticaire.
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).
- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - Un saignement de l'estomac ou des intestins.
- Des perforations de l'estomac ou des intestins.
- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins.
- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois).
- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance rénale sévère non dialysée.
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire).
- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit.
- Insuffisance cardiaque sévère.
- Intolérance à certains sels entrant dans ce produit contenant du lactose (voir rubriques « Compositions » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez de prendre MEFSALE® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
 • Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu la propreté vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crises d'asthme.
 • Inflammation de la voie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
 - Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
 - Douleurs abdominales,
 - Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
 • Ulcération du tube digestif entraînant des douleurs abdominales.
 Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- Selles molles (diarrhées),
- Flatulences,
- Constipation,
- Indigestion (dyspepsie),
- Douleurs abdominales,
- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif,
- Vomissement de sang (hématemèse),
- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite),
- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple, colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) :

- **Effets indésirables du Méxicocain – la substance active :**
 • Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10
 • Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'une sensation de malaise (nausées) et vomissements, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Fréquent :** touche de 1 à 10 patients sur 100

• **Céphalées.**

• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Etourdissements,
- Vertiges,
- Somnolence,
- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine)
- Augmentation de la pression artérielle (hypertension)
- Bouffées de chaleur (propre temporaire du visage)
- Réaction hydro-sodée,
- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie)

symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
- Palpitations (perception de ses propres battements)
- Faiblesse des muscles.

- Éruption,
- Inflammation de l'estomac (gastrite),
- Saignements gastro-intestinaux,
- Inflammation de la bouche (stomatite),
- Réactions allergiques immédiates,
- Gonflement (prurit),
- Rash cutané,
- Gonflement provoqué par la chevilles/les jambes (œdèmes de membres inférieurs),
- Gonflement soudain des tissus gonflements autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- Anomalies transitoires des tests enzymatiques hépatiques telles que la bilirubine, la bilirubine.
- Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée.
- **Rares :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
- Troubles de l'humeur,
- Cauchemars,
- Numération sanguine anormale, Numération sanguine différentielle
- Diminution du nombre de globules rouges,
- Diminution du nombre de plaquettes
- Ces effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une attention particulière, ainsi que des symptômes tels que nez,
- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),
- Palpitations,
- Ulcères de l'estomac ou de l'intestin (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
- Inflammation de l'oesophage (œsophagite),
- Survenue de crises d'asthme (après l'aspirine ou d'autres AINS),
- Graves réactions cutanées accompagnées d'œdème (syndrome de Stevens-Johnson et d'urticaire),
- Anomalies de la vue, notamment l'amblyopie (vision floue).
- Inflammation du blanc des yeux (conjonctivite),
- Inflammation du gros intestin (colite).
- **Très rares :** touche moins d'1 patient sur 1000
- Formation de cloques sur la peau (érythème polymorphe) est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.
- Inflammation du tube digestif (gastrite),
- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- Douleurs abdominales
- Perte d'appétit
- Insuffisance rénale aiguë en particulier exemple une maladie cardiaque, ou une perforation de la paroi intestinale.
- Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
- Confusion,
- Désorientation,
- Essoufflement et réactions cutanées graves.



CHONDROSAN

Collagène de TYPE II
Poudre de Bambou
Curcuma

COMPOSITION : Pour 1 gélule:

Vitamine C	120,00 mg
L-Methionine	50,00 mg
L-Cysteine	50,00 mg
Poudre de Bambou dont Silice	40,00 mg 30,00 mg
Complexe Meriva dont extrait de curcuma (20%)	28,00 mg 5,60 mg
Vitamine B3	16,00 mg
Collagène type II	10,00 mg
Zinc	3,00 mg
Manganèse	2,00 mg
Vitamine B2	1,40 mg
Vitamine B1	1,10 mg
Cuivre	1,00 mg
Sélénium	0,028 mg

PROPRIETES :

Spécialement formulé par le département Recherche et Développement des laboratoires Forte Pharma, CHONDROSAN grâce à sa formule complète qui associe du collagène de Type II, du curcuma, un extrait de Bambou, des vitamines et des minéraux va contribuer à:

- **Renforcer :** grâce aux minéraux comme le zinc qui contribue au maintien d'une ossature normale, au manganèse, et aux vitamines B1, B2 et B3.

- **Remettre en forme l'articulation :** la vitamine C contribue à la formation du collagène, élément assurant le fonctionnement normal des articulations, des os et des cartilages. Son action est optimisée par la présence de

Conseils d'ut

Prendre 1 gélul

Programme de

Lot / A consomme
de préférence avar

CD061 0824
LOT PER

Prix

K CD 06

199.00



3 700221 322994

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettrait à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un précoma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomit plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement remplaçant pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique :
Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique » en particulier si vous n'ins ne fonctionnez pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma :

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée. **Enfants : Sans objet.**

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé

Si vous devez recevoir une injection d'un produit une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez passer plus tard un médicament. Vous devrez peut-être passer plus tard un médicament. Vous devrez peut-être passer plus tard un médicament. Vous devrez peut-être passer plus tard un médicament.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Certains médicaments utilisés pour traiter les symptômes de l'asthme peuvent augmenter le risque d'acidose lactique.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Les médicaments qui augmentent la production de sécrétions salivaires peuvent augmenter la production de sécrétions salivaires.

Glucophage® 500 mg

50 Comprimés pelliculés



20,80

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
 Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
 Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
 Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

Bilan Biologique

06 Avril 2022

le :

Nom/Prénom: **ACHOR ZYAD KEBIRA** Age : 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

Autres:

Bilan lipidique

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

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases acides
- ☐ Phosphatases alcalines
- ☐ Lactate déshydrogénase LDH
- ☒ Transaminases ASAT, ALAT
- ☒ G - GT
- ☐ 5' Nucléotidase
- ☐ CPK (Créatine PhosphoKinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Électrophorèse des protéines EPP
- ☐ BNP

Ionogramme urinaire

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

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU
- ☐ Antibiotogramme

Groupe sanguin

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Sérologie et Immunologie

- ☐ VDRL - TPHA
- ☐ Hépatite B
 - ☐ Antigène Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbc
 - ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
 - ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ β-hCG Plasmatique



LABORATOIRE D'ANALYSES
 MEDICALES MOHAMED EL BOUTAHRI

TSHu/s

HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 18E825

Page: 1/8

HEMOGRAMME

Automates: Sysmex XN-550 Sysmex XN350 Horiba 550

NUMERATION SANGUINE

			Valeurs de référence	26/12/19 - 08:32
GLOBULES BLANCS.....	6 180	/mm ³	4 000 à 10 000	5950
GLOBULES ROUGES.....	4,74	M/mm ³	3,8 à 5,4	4,68
HEMOGLOBINE.....	14,1	g/dL	12 à 16	14,1
HEMATOCRITE.....	43,0	%	37 à 47	41,9
VGM.....	90,7	μ ³	82 à 98	89,5
TCMH.....	29,7	pg	27 à 33	30,1
CCMH.....	32,8	g/dL	32 à 36	33,7
PLAQUETTES.....	210	10 ³ /mm ³	150 à 400 10 ³ /mm ³	219

FORMULE LEUCOCYTAIRE

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES.	47,4	%		
Soit	2 929	/mm ³	1 800 à 7 500	2082
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES.....	2,4	%		
Soit	148	/mm ³	0 à 500	238
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES.....	0,3	%		
Soit	19	/mm ³	0 à 100	18
LYMPHOCYTES.....	43,4	%		
Soit	2 682	/mm ³	1 000 à 4 500	3189
MONOCYTES.....	6,5	%		
Soit	402	/mm ³	200 à 1 000	422

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure..... 13 mm 0 à 15 mm

écédent du 07/05/19 - 08:49 : 23 mm

2ème Heure..... 39 mm 0 à 30 mm

écédent du 07/05/19 - 08:49 : 54 mm

HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 18E825

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

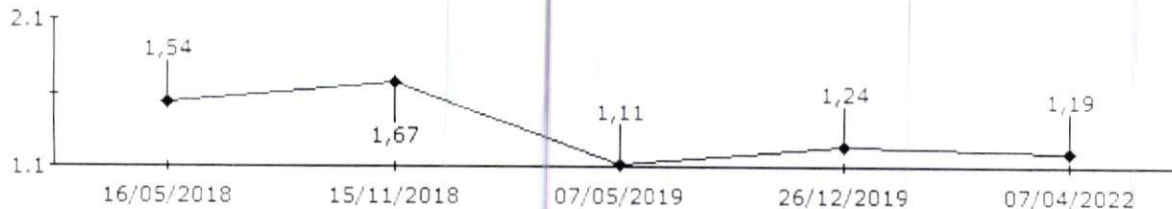
Page: 2/8

BIOCHIMIE SANG

(Sur Automate INDIKO et BECKMAN COULTER AU480)

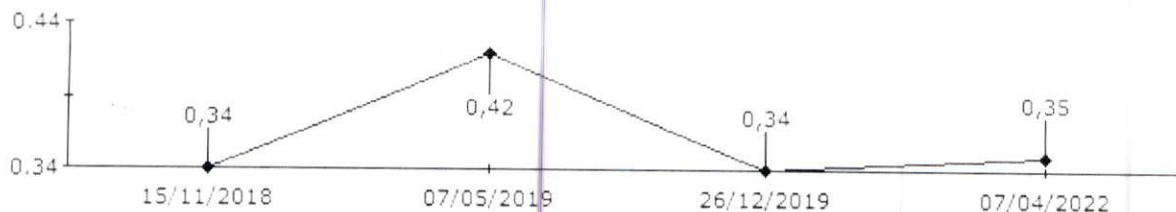
GLYCEMIE A JEUN.....: 1,19 g/l (*) 0,70 à 1,10 g/l
(Colorimétrie enzymatique) 6,62 mmol/l 3,89 à 6,12 mmol/l

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 1,24 g/l



UREE.....: 0,35 g/l 0,15 à 0,50 g/l
(Colorimétrie enzymatique) 5,74 mmol/l 2,49 à 8,30 mmol/l

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 0,34 g/l



LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES MOHAMED AMINE
Dr. ELBOUTAHRI Omar
Bd Salam Ahl Loghlam 1 Tranche B
Anassi - Bernoussi
Casablanca

HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 18E825

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 3/8

CREATININE.....: **6,58** mg/l 5,00 à 12,00 mg/l
(Cinétique à 37°) 58,27 μ mol/l 44,25 à 106,20 μ mol/l

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 7,50 mg/l



SODIUM.....: **142,00** mEq/l 135,00 à 145,00 mEq/l
(Electrode spécifique)

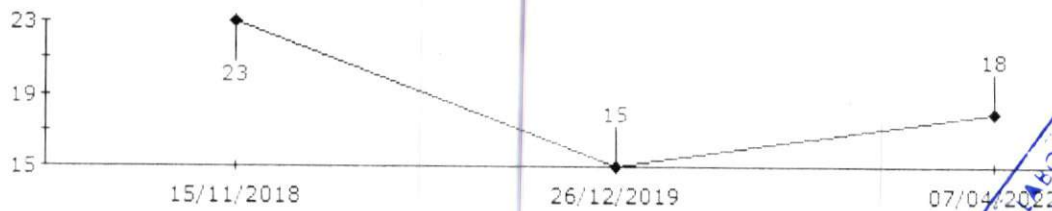
POTASSIUM.....: **4,41** mEq/l 3,50 à 5,50 mEq/l
(Electrode spécifique)

CALCIUM.....: **96,36** mg/l 90,00 à 107,00 mg/l
(Colorimétrie) 2,41 mmol/l 2,25 à 2,68 mmol/l

CHLORE.....: **105,00** mEq/l 95,00 à 106,00 mEq/l
(Colorimétrie)

TRANSAMINASES GOT.....: **18** U/l Inf à 42,00 U/l
(Cinétique enzymatique à 37°)

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 15 U/l



HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



MME ACHORZYAD KEBIRA

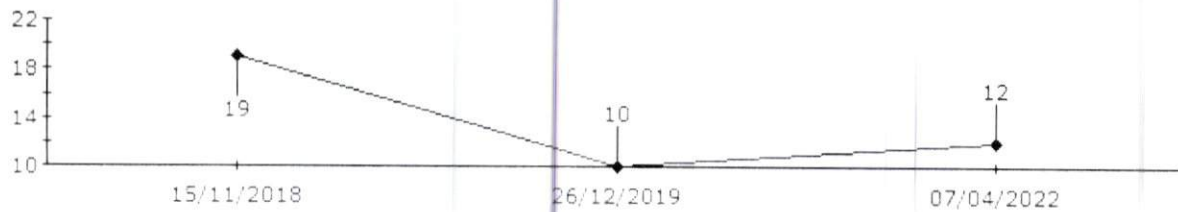
Dossier N° 18E825

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

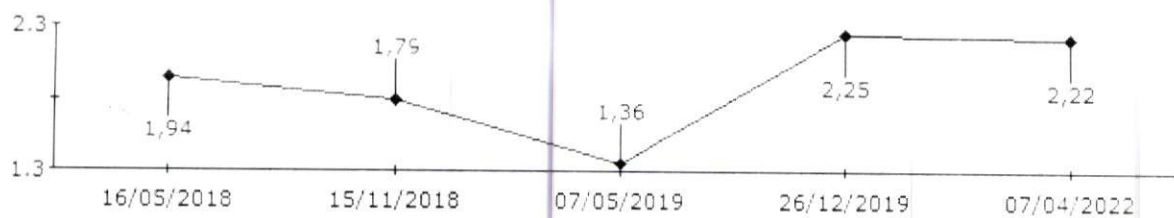
Page: 4/8

TRANSAMINASES GPT.....: 12 U/l Inf à 41,00 U/l
(Cinétique enzymatique à 37°)

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 10 U/l

GAMMA GLUTAMYL TRANSFERASE: GGT...: 10,51 U/l Inf à 38,00 U/l
(Cinétique enzymatique à 37°)CHOLESTEROL TOTAL.....: 2,22 g/l <2,00
(Colorimétrie enzymatique) 5,73 mmol/l 0,00 à 5,16

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 2,25 g/l



RECOMMANDATIONS INTERNATIONALES (Classification ATP III)

Inf à 2 g/l : Souhaitable
 2 - 2,4 g/l : A surveiller
 Sup à 2,4 g/l : Risque élevé



HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

MME ACHORZYAD KEBIRA


Dossier N° 18E825

Page: 5/8

CHOLESTEROL HDL.....: **0,63** g/l Sup à 0,40 g/l
(Colorimétrie enzymatique) 1,63 mmol/l 1,03 à 4,90 mmol/l

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 0,49 g/l

Cholestérol HDL < 0.35 g/l : facteur de risque
Cholestérol HDL > 0.60 g/l : facteur protecteur

CHOLESTEROL LDL.....: **1,36**  g/l 0,00 à 0,00 g/l
(Colorimétrie enzymatique) ..

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 1,42 g/l

Valeurs souhaitables du LDL en g/l en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaire (selon L'AFSSAPS):

Prévention primaire

Absence de facteur de risque : LDL <2.2 g/l

Présence d'un facteur de risque : LDL <1.9 g/l

Présence de deux facteurs de risque : LDL <1.6 g/l

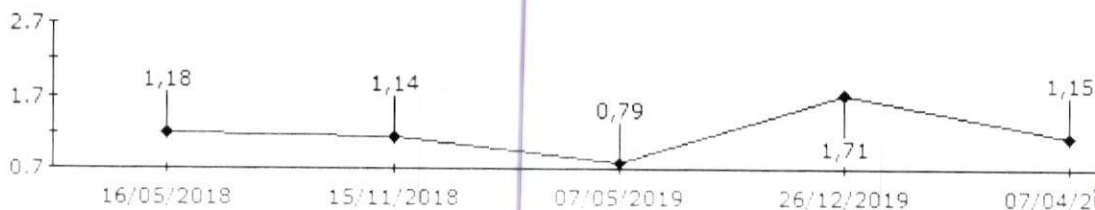
Présence de plus de deux facteurs de risque : LDL <1.3 g/l

Prévention secondaire :

Présence d'antécédent de maladies cardio-vasculaire cholestérol : LDL <1.0 g/l

TRIGLYCERIDES.....: **1,15** g/l Inf à 1,50
(Colorimétrie enzymatique) 1,31 mmol/l 0,00 à 1,71

Antécédent du 26/12/19 - 08:32 : 1,71 g/l



LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES MOHAMED AMINE
Dr. ELBOUTAHRI Omar
Bd S. Salam Ahl Loghlam I Tranche B
Anassi - Bernoussi
Casablanca

HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 18E825

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

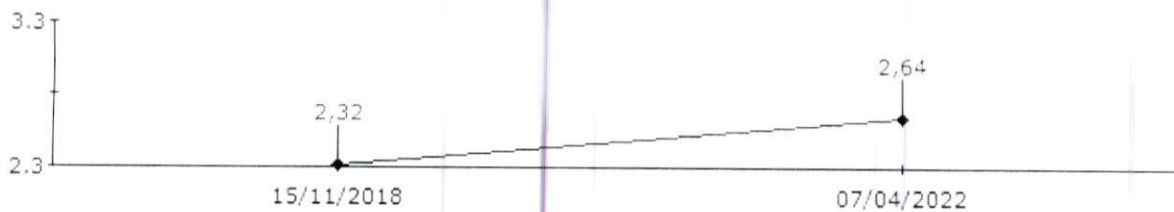
Page: 7/8

PHOSPHORE: 36,63 mg/l 27,00 à 45,00 mg/l
(Colorimétrie) 1,18 mmol/l 0,87 à 1,45 mmol/l

HORMONES SANG

VIDAS et MINI VIDAS

TSH ultrasensible.....: 2,64 μ UI/ml 0,25 à 5,00 μ UI/ml
(ELFA - VIDAS Biomérieux)

Antécédent du 15/11/18 - 08:56 : 2,32 μ UI/ml

Interprétation:

0.25 - 5 μ UI/ml : EuthyroïdieSup à 6 μ UI/ml : HypothyroïdieInf à 0.15 μ UI/ml : HyperthyroïdieUn pic physiologique peut atteindre 100 μ UI/ml avec retour à la normale après environ 5 jours de la naissance

HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

097164685

Prélèvement du : 07/04/2022 à 09:06

Résultats édités le: 07/04/2022



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 18E825

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 8/8

BIOCHIMIE URINES**CLAIRENCE DE LA CREATININE SELON LA FORMULE MDRD**

Age.....	75	
Sexe.....	Feminin	
Créatinine sanguine.....	6,58	mg/l
Clairance de la créatinine	93,0	ml/mn/1.73m ²

>90: DFG Normal

60 à 90: insuffisance rénale débutante

30 à 60 :insuffisance rénale modérée

15 à 30 :insuffisance rénale sévère

<15 :insuffisance rénale terminale



LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MOHAMED AMINE

Résidence Amir 2, Porte 4b - Lotissement Salam 1, Tranche B. Ahl Loghlam. CASABLANCA

IF: 26193654 - RC: 415615 - CNSS: 5906229 - ICE: 002157766000070 - INPE: 093064160

CASABLANCA le: 07/04/2022

FACTURE N° 5320/2022

Médecin

Docteur SIHAM BENKIRANE

Nom du patient

MME ACHORZYAD KEBIRA

Examens

- NFS- VS- GLY- HBA1C- SOD- POT- CHL- CAL- PHO- URE- CREAT- MDRD-
AU- BL- TR- GGT- TSH

Cotation

B 800

Montant

960,00 DH

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de: NEUF CENT SOIXANTE DIRHAMS

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES MOHAMED AMINE
Dr EL BOUITAHRI Omar