

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-652332

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10485 Société : 122968

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Mr. Ismail Nour Ismail

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0622163101 Total des frais engagés : Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/10/2022

Nom et prénom du malade : Ka 2222 Zahra Age: 69 ans

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

Nature de la maladie : Maladie chronique

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) :

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
01.06.22	c8		3	INP : 081113439 [Signature]
02.06.22	con. hôte		3	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
[Signature]	02.06.22	4037,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
[Signature]	02/06/22	B 650	725,00

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.														
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []										
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX [] MONTANTS DES SOINS [] DEBUT D'EXECUTION [] FIN D'EXECUTION []										
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX [] MONTANTS DES SOINS [] DATE DU DEVIS [] DATE DE L'EXECUTION []										
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>				H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B	
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession													
CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION										

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Rhumatismales

Maladies des os et des articulations

Gériatrie , Check-up médical

Diplômée de la faculté de Médecine de Casablanca

Diplômée de la Faculté de Médecine

Pierre et Marie Curie (Paris)



الدكتورة سناء الحرار

أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل

طب المسنين و أمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

مجازة من كلية الطب بباريس

Ordonnance

Casablanca, le 07/06/2022

Mme. KAZZIOU Zahra

5110x8
1/ PLAQUENIL 200 MG CP

1 cp*2/j pdt 4 mois

5000x4
5280
18800x2
2/ TECPRIL 2.5 MG

1 cp/j pdt 4 mois

3/ ZOLUS 20 MG

1 gélule/j le matin

4/ PIASCLEDINE GÉLULE

1 gélule/j pdt 2 mois

1037.60
PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALTA

Bloc 22 N° 46 Av. du Nili Sidi Othmane
Casablanca - Tél: 05 22 37 19 63

RC : 496033 - IF : 50113439
ICE : 002737880000067



نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
- احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- قد يُصِف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبتين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير
الطبيعي (مضادات اللاقظية)، أو الكاتبات (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين
أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات
العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل
هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل
إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون
(مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونافير)، والجلطات
التموية (مثل دابغاتران، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكيتانيد، بروفينون
أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكاتب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشي الطبيب
أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت
رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصَح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفّض بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمّى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية.
يحتوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
- الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
- احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- قد يُصِف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبتين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير
الطبيعي (مضادات اللانظمية)، أو الكاتبات (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين
أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات
العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل
هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل
إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون
(مثل جميفروزيل)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل زيدوفافير، والجلطات
التموية (مثل دابغاترون، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكيتانيد، بروفانغونون
أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكاتب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشييري الطبيب
أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيطة، إذا كنت
رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصَح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفّض بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمَّى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية.
يحوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
- الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



يرجى قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
• احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
• إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
• قد يُوصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
• إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبتين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير
الطبيعي (مضادات اللانظمية)، أو اكتئاب (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين
أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات
العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل
هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل
إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون
(مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونايفير)، والجلطات
التموية (مثل دابغاتران، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكيتانيد، بروفينون
أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكتئاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشييري الطبيب
أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيطة، إذا كنت
رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفف بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

يُنشئ بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية.
يحتوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاجية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



يرجى قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
• احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
• إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
• قد يُوصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
• إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواحي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفف بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواحي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمَّى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكالية.
يحتوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواحي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهازية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبتونين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الالتهابية)، أو الاكتئاب (مضادات الاكتئاب الثلاثية الحلقات)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون (مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونايفير)، والجلطات الدموية (مثل دابيجاترين، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكيتانيد، بريوفانيون أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكتئاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
- احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- قد يُوصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبينين، والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الالتهابية)، أو الاكتئاب (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطحية (مثل بيناميدين) أو الملاريا (مثل هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون (مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونافير)، والجلطات الدموية (مثل دابيجاترين، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكينيد، بريوفانيون أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكبتاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيطة، إذا كنت رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفف بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية العلاجية

يُنشئ بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية. يحتوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجية

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاجية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثي أو أمراض أخرى مثل الذئب أو للوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على
- احتياط بهذه النشرة فقد تحتاج إلى فرائدها مجدداً.
- إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- قد يُوصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبتين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير
الطبيعي (مضادات اللاظمية)، أو اكتئاب (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين
أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات
العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل
هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل
إيزاكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون
(مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونافير)، والجلطات
التموية (مثل دابغاترون، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكانييد، بريوفانيون
أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكبتاب: نبتة سانت جون،

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشييري الطبيب
أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت
رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفف بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية.
يحوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
- الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



يرجى قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:
• احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
• إذا كان لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
• قد يُوصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم
• إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم الطبيب أو الصيدلي وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبينين
والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير
الطبيعي (مضادات اللانظمية)، أو الكاتبات (مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين
أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات
العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل
هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل
إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون
(مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونافير)، والجلطات
التموية (مثل دابغاترون، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكينيد، بريوفانيون
أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكاتب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشيري الطبيب
أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيطة، إذا كنت
رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفف بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية.
يحوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثياني
أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

نشرة دوائية: معلومات للمستهمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الهيدروكسيكلوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain set-aâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أبلغ الطبيب أو الصيدلي ويتحقق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي غير مذكور في هذه النشرة. راجع القسم 4.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على:

- احتياط بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كان لديك الأسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- قد يُصِف هذا الدواء لك شخصياً، لا تعطه أبداً إلى أشخاص آخرين حتى إذا كانت أعراضهم

• أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفلوريبیتال، والفليبينين، والكاربامازيبين،

• أدوية مضادة للملاريا مثل الكلوروكين (إذا إنه يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

• الأسبرين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

• أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وبخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الالتهابية)، أو الأكتابات (مضادات الاكتئاب الثلاثية الحلقات)، أو

الاضطرابات النفسية (مضادات الدخان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موسيفلوكساسين أو أزيثروميسين)، أو حالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوينافير)، أو حالات العدوى فطرية (مثل فلوكونازول)، أو حالات العدوى السطيفية (مثل بينياميدين) أو الملاريا (مثل هالوفانترين).

• أدوية تتداخل مع بلاكينيل ولا سيما الأدوية المستعملة لعلاج حالات العدوى فطرية (مثل إيزراكونازول)، وحالات العدوى البكتيرية (مثل ريفاميسين، كلاريثروميسين)، واضطرابات الدهون (مثل جيمفروبزول)، وحالات عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ريتونافير)، والجلطات الدموية (مثل دابيجاترين، كلوبيدوغريل)، والأمراض القلبية (مثل الديجوكسين، فليكيتانيد، بريوفانيون أو ميتوبرولول) وعلاج بالأعشاب للكتئاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تقادي استهلاكه عسير الغريب فزوت إذ أنه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعديدين نفسك حاملاً أو كنت تدوين الحمل، استشي الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات، لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت رجلاً أو امرأة في عمر الإنجاب، يُنصَح باستعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

ماذا تحتوي هذه النشرة

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل
3. كيف يُؤخذ بلاكينيل
4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
5. كيف يُخفّض بلاكينيل
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو بلاكينيل وما هي نواعي استعماله

الغلة الدوائية للعلاج

ينتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تُسمَّى أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية. يحتوي هذا الدواء على سلفات الهيدروكسيكلوروكين.

نواعي الاستعمال العلاجي

يوصف هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الانتهاجية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرياثي أو أمراض أخرى مثل الذئب أو اللوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

إذا أعلمك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحلل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى في هذا الدواء، المتكورة في القسم 6،
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée avant le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée en fonction de cette insuffisance :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min : la posologie initiale ;
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cette posologie doit être adaptée en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser 5 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

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

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré à la dose de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 2,5 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée avant le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer par une posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée avant le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée en fonction de cette insuffisance :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min : la posologie initiale ;
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cette posologie doit être adaptée en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale.

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

≥ 30

entre 10 et 30

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

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré en une seule prise, à la fin de la séance de dialyse. La dose initiale est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 5 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La dose sera réduite à 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, à la fin de la séance de dialyse, à 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en attendant la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée avant le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée en fonction de cette insuffisance :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min : la posologie initiale ;
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cette posologie doit être adaptée en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie de 10 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer par une période de stabilité thérapeutique. Les doses doivent être adaptées en fonction des diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré en fonction de la période de dialyse du ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise. En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la posologie de 5 mg par jour en une seule prise, à condition que le patient soit cliniquement stable (stabilité hémodynamique et absence de troubles du rythme résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, en d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en une seule prise (soit le soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (soit le matin et le soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la tension artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise, maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une seule prise, jusqu'à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, avec ou sans aliments, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée avant le traitement afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée en fonction de cette insuffisance :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min : la posologie initiale ;
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cette posologie doit être adaptée en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie maximale de 5 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de commencer par une période de stabilité thérapeutique. Les doses doivent être adaptées en fonction des diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être administré en fonction de la période de dialyse du ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise. En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la posologie initiale (stabilité hémodynamique résiduelle).

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

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la tension artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour, la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une seule prise, puis à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, avec ou sans aliments, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'USAGE

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

ZOLUS® | 20 mg

Oméprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.

Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.

Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Il pourrait leur être utile à d'autres personnes. Il pourrait leur être utile à d'autres personnes. Si vous ressentez un effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tous les médicaments mentionnés dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?
3. Comment prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments pour les troubles liés à l'acidité, inhibiteurs de la pompe à protons - code ATC : A02BC01

ZOLUS 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.

ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage entraînant douleur, inflammation

informer immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des symptômes suivants :

- Vous perdez du poids
- Vous avez de la difficulté à avaler
- Vous vomissez
- Vous avez de la diarrhée
- Vous souffrez de douleurs abdominales
- Vous souffrez d'une faiblesse ou d'une fatigue
- Si vous avez de la difficulté à respirer
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir
- Si vous prenez un médicament
- Vous devez faire attention à ne pas

Si vous prenez ZOLUS, votre médecin surveillera probablement les symptômes et les effets indésirables.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons pendant une longue période peut entraîner une fracture de la hanche, du poignet ou du coude (d'ostéoporose ou d'ostéopénie).

Si vous avez une fracture, prévenez votre médecin de votre traitement avec ZOLUS, car il peut être indésirable tel que la fracture.

Enfants

Certains enfants peuvent avoir des effets indésirables à long terme bien que les effets indésirables chez les enfants de moins de 12 ans ne sont pas connus.

Autres médicaments et gélules

Informez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous achetez sans ordonnance.



PIASCLELINE® 300 mg, gélule

Incanonifiables d'avocat et de soja

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les instructions figurant dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou renseignement.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

PIASCLELINE® 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskouia

PPV : 188,00 DHS



et des informations

es fournies dans

ien ou votre

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLELINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLELINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



PIASCLELINE® 300 mg, gélule

Incanonifiables d'avocat et de soja

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Ces informations sont importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les indications de cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou renseignement.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

PIASCLELINE® 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskouia

PPV : 188,00 DHS



et des informations

es fournies dans

ien ou votre

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLELINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLELINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLELINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Rhumatismales ,
Maladies des os et des articulations
Gériatrie , Check-up médical

Diplômée de la faculté de Médecine de Casablanca
Diplômée de la Faculté de Médecine
Pierre et Marie Curie (Paris)



الدكتورة سناء الحرار
أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
مجازة من كلية الطب بباريس

BILAN BIOLOGIQUE

- Urée sanguine
- Creatininémie
- ALAT
- ASAT
- CRP = C-Réactive Protéine
- Protéinurie de 24h
- NFS : numération formule sanguine
- Vitesse de sédimentation (VS)
- Cortisolémie à 8H

Casablanca, le 10/12/2021
Mme. KAZZIOU Zahra





Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

FACTURE N° : 220600007

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 01-06-2022

Patient : Mme KAZZIOU Zahra

Médecin : Dr EL HARRAR SANAA

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0223	Vitesse de sédimentation	B30
0135	Urée	B30
0177	Protéine (dosage)	B30
0216	Numération formule	B80
0370	CRP (Protéine C réactive)	B100
0111	Créatinine	B30
0153	Cortisol	B250
0146	Transaminases O (TGO)	B50
0147	Transaminases P (TGP)	B50

Total des B : 650

TOTAL DOSSIER : 725 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent vingt-cinq dirhams .

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR TARIK JAWAD
5 Bloc 16 Av. Joulane Sidi Othmane
05 22 38 05 30

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES



مختبر الجولان للتحليلات الطبية

Dr. **TARIK Jawad**
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 01-06-2022 à 08:12
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (52 ans)

Mme **KAZZIOU Zahra**
Dossier N° : 20220601025
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA



HEMATOCYTOLOGIE

HEMOGRAMME

(Fluorescence en Cytométrie de Flux sur CYSMEX)

Hématies :	4.36	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.40)
Hémoglobine :	12.6	g/dL	(12.5-15.5)
Hématocrite :	37.5	%	(32.0-47.0)
VGM :	86	μ ³	(82-98)
TCMH :	28.9	pg	(27.0-32.0)
CCMH :	33.6	%	(32.0-36.0)

Lignée leucocytaire

Leucocytes :	2 450	/mm ³	(4 000-10 000)
Poly. Neutrophiles :	43.0 % soit	1 054 /mm ³	(1 800-7 500)
Poly. Eosinophiles :	2.0 % soit	49 /mm ³	(100-400)
Poly. Basophiles :	0.0 % soit	0 /mm ³	(<200)
Lymphocytes :	51.0 % soit	1 250 /mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	4.0 % soit	98 /mm ³	(200-1 000)

Plaquettes : 189 000 /mm³ (150 000-400 000)

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure	24	mm	(<15)
2ème Heure	50	mm	(<20)

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
Docteur TARIK Jawad
5 Bloc 16 Av. El Joulane
Sidi Othmane - Casablanca



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 01-06-2022 à 08:12
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (52 ans)

Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20220601025
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA

BIOCHIMIE SANGUINE

UREE
(Méthode Uréase-GLDH Beckman Coulter)

0.26 g/L (0.17-0.50)
4.33 mmol/L (2.83-8.33)

CREATININE SANGUINE
(Méthode Enzymatique Beckman Coulter)

6.8 mg/L (5.0-11.0)
60.2 µmol/L (44.2-97.3)

ASAT (TGO)
(Méthode IFCC Beckman Coulter)

22 UI/L (<35)

ALAT (GPT)
(Méthode IFCC Beckman Coulter)

12 UI/L (<35)

C.R.P
(Méthode Immuno-turbidimétrique)

6.0 mg/L (<5.0)

BIOCHIMIE URINAIRE

DIURESE

1.60 l/24 h

PROTEINES URINAIRES
(Méthode Rouge de pyrogallol Beckman Coulter)
- soit

29 mg/L
46 mg/24hL (<150)

HORMONOLOGIE

Cortisol 8H
((Chimiluminescence))

269.0 nmol/l (166.0-536.0)

