

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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.

N° W21-652332

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 1.04.85

Société : 122968

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : NRY ISMAIL NANI IDRISSI

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.22.16.31.04

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

01/06/2022

Nom et prénom du malade :

Kazzan Zahra

Age : 21

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Jeux Systémique

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 : 01/06/2022

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

| RELEVE 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 | 03 | | 8 | INP : <u>DRMAIASBUT</u> |
| 01.06.22 | consultation | | 0 | <u>DRMAIASBUT</u> |
| | | | | <u>DRMAIASBUT</u> |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|----------|-----------------------|
| PHARMACIE IBNOU ZAHR EL HADJ 22 N° 46 Av. du Nil Sidi Othmane Casablanca - tél.: 05 22 37 19 63 | 07/06/22 | 1037,60 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|----------|------------------------------|------------------------|
| LABORATOIRE MEDICALES DOCTEUR T. SIDI | 01/06/22 | B. 650 | 725 F 00 |

AUXILIAIRES MÉDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sánaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Rhumatismales

Maladies des os et des articulations

Gériatrie , Check-up médical

Diplomée de la faculté de Médecine de Casablanca

Diplomée de la Faculté de Médecine

Pierre et Marie Curie (Paris)



الدكتورة سناة الحرار

أخصائية في الطب الباطني

أمراض الروماتيزم، العظام و المفاصل

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 2/ TECPRI 2.5 MG

1 cp/j pdt 4 mois

52-80 3/ ZOLUS 20 MG

1 gélule/j le matin

18800X2 4/ PIASCLEDINE GÉLULE

1 gélule/j pdt 2 mois

1037.60

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA
Bloc 22 N° 46 Av. du 1er Sidi Othmane
Casablanca - Tél: 05 22 37 19 63
RC : 496033 - IF : 50113439
ICE : 002737880000067

Dr. Sánaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
Bâtiment des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux
étage 3 n° 12, (En face du Centre de diagnostic
Ibn Rochd, Pavillon 28), Casablanca
Tél: 05 22 49 11 86 - 06 48 95 93 48
E-mail: Dr.elherrar@gmail.com

نشرة دوائية: معلومات المستعمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغّا:

سلفات العدد، وكسكلود، وكن

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 c
P.P.V. 51.10 DH

6.118001 082070

— سجن مرضتك لأنك قد يوذبهم.

أدوية المصروع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على المصروع، ولا سيما الفيلوباربيتال، والفيتالين،
وكذلك بامازين.

- أدوية مضادة للملاريا مثل المغلوكيون (إذ أنها يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،
- الأسبرين، أو أدوية أخرى، لعلاج داء المكعب.

أ. توجيه ينبع عنها أنها تؤثر على النظم الفقري، بخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم الفقري غير الطبيعي (مضادات الاضطرابات)، أو الكاتنات (مضادات الاكتئاب الثلاثية المنشطة)، أو الأضطرابات النفسية (مضادات الذهان)، أو حالات المدى المكتربة (مثل موكسيفلوكساسين أو أزيزيفلوكساسين، أو حالات عدو فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكوفينافير)، أو حالات فايروس طفيلي (مثل فوكافيرين)، أو حالات المدى المنوية (مثل بيتاميندين) أو الملازير (مثل هالولاتين).

أثنويه تناهيل مع بالكتيل ولا سيما الأدويه المستعملة لعلاج حالات الدعوى ضاره (مثل أنيزوكورتون)، وحالات الدعوى الكيتوئيدية (مثل فرماديسيين، كلارتيزورفين)، وأوضاعيات الدهون (مثل هيدروزوريل)، وحالات ادعوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل رينوفافر)، والحملات المنوية (مثل بايتايرات)، ومتلازمة زوريلوريل، وأعراض التقتية (مثل ديميجوكسين، فيكتاينيد، بروفيقينون، أو مونيزيريل)، وعلاج بالأشعاع للثنيات: نسبة سانت جون.

بلاكتينيل مع الطعام والشراب

جب تقادى استهلاك عصير الغريب فروت اذ انه يزيد خطر الاصابة بتأثيرات جانبية.

S. J. Niles et al.

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعتدين نفسك حاملاً أو كنت تتوين العمل، استشيري الطبيب

卷之三

يمكن أن تسبب مادة الـهيدروـكسيـلـوكـين تغييرًا في الجينات، لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت جلاًًاً أو امرأةً في عمر الإنجاب، يتضمن استعماله وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8

١. ما هو بلاكتين وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ بلاكتيل

3. كيف يُؤخذ بلاكتينيل

٤. ما هي الميزات الجديدة المحمولة

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

Algebra 1 Unit 10: Linear Functions

الفئة الدوائية العلاجية

بنتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية تسمى "أدوية أخرى للاضطرابات العضلية والهيكلية".

بحتى هذا الدواء على سمات الهيدروكسيكلوروquin.

نواتي الاستعمال العلاجية

يُوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المُنتَان، مثل التهاب المفاصل الريانبي، وأمراض أخرى مثل الذهاب للوقاية من الآفات الحادية الناجحة في التعفن الشديد.

٢- ما هي المعلومات الواحد موقعاً قبل أخذ بلائحة

اعذر على إزعاجك بأذنك تعاون من عدم تحفظ بعض الأجزاء المفقودة، احصل على كل أخذ هذا النداء.

第二章 会议 11

إذا كنت تتعارى من حساسة ضد العيدوكسيكلو، يكن أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
التي تحدث بهم نفس الأعراض، فلابد من إيقاف العلاج.

الأخرى في هذا الدواء، المذكورة في القسم 6:

نشرة دوائية: معلومات المستعمل

بلاكيتيل® 200 ملغ، فرض مغاً:

سلفات العدد، وكسكلود، وكن

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 c
P.P.V. 51.10 DH

P.P.V 31,1021

أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفينوباربital، والفينيتين، والكلورامفينيك.

أدوية مضادة للملاريا مثل المغلوكون (إذ أنها يمكن أن تزيد خطراً الاختلاج).

• الأنسولين أو أنواع أخرى لعلاج داء السكري،

أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، بخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الاضطراب)، أو الاكتناب (مضادات الاكتناب الثلاثة المذكورة)، أو الأصناف المضادة للنفحة (مضادات الذهان)، أو حالات المعد (مضادات المعدة)، أو الحالات المعدية المكتوبة (مثل موكسيفلوكساسين أو أزيوتريزوسين)، أو حالات عدوى غير وروتينية المعاشرة البشرية (مثل ساكرينيافير)، أو حالات العدوى الفطرية (مثل فلوكازول)، أو حالات العدوى المثلية (مثل بيتانامينين) أو الملازير (مثل ديلاتانزير).

أثنويه تناهيل مع بالكتيل ولا سيما الأدويه المستعملة لعلاج حالات الدعوى ضاره (مثل أنيزوكورتون)، وحالات الدعوى الكيتوئيدية (مثل فرماديسيين، كلارتيزورفين)، وأوضاعيات الدهون (مثل هيدروزوريل)، وحالات ادعوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل زونافير)، والحملات المنوية (مثل بايتايرات)، ومتلازمة زوريلوريل، وأعراض التقتية (مثل ديميجوكسين، فيكتاينيد، بروفيقينون، أو مونيزيريل)، وعلاج بالأشعاع للثنيات: نسبة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

حب تفادي استهلاك عصير الغريب فروت إذ انه يزيد خطر الإصابة بتأثيرات جانبية.

S. L. S. Lee et al.

إذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعتدين نفسك حاملاً أو كنت تتوين الحمل، استشيري الطبيب
المزيد هنا [أخذ هذا الدليل](#)

20

يمكن أن تسبب مادة الـهيدروكسيكلوروكين تغييرًا في الجنين. إذا على سبيل الحيلة، إذا كنت جلًا أو امرأة في عمر الإنجاب، يتضمن باستعمال وسيلة من حمل فتاة أثناء العلاج ولغاية 8

١. ما هو يلاكتينيل وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ بلاكتينيل

3. كيف يُؤخذ بلاكتينيل

٤. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة

5. كيف يُحفظ بلاكيتيل

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفئة الدوائية العلاجية

يُنصح بالاستمرار على العلاج بالدواء حتى تتحسن الحالة، ثم تقل доза تدريجياً حتى تصل إلى الجرعة المطلوبة.

دعا عن الاستعمال العلاجية

2. ما هي المعلومات الواجت معرفتها قبل أخذ بلاكتيل

Journal of Health Politics, Policy and Law, Vol. 35, No. 3, June 2010
DOI 10.1215/03616878-35-2-421 © 2010 by the Southern Political Science Association

۱۳۱ احتمت طبیعت پا

لَا تَأْخُذْ بِلِحْيَنِيْلَ أَيْدِيْا:

إذا كنت تعاني من حساسية ضد الـهيدروكسيكلوروquinine أو من

نشرة دوائية: معلومات المستعمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغّا:

سلفات العدد، وكسكلود، وكن

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 c
P.P.V. 51.10 DH

6 118001 082070

أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفينوباربิตال، والفيتالين.

• أدوية مضادة للملاريا مثل المغلوكون (إذ أنها يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

الأنسولين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الاضطراب)، أو (المكثفات) (مضادات الاتكابن للنظام الملاطات)، أو (المضادات النفسية) (مضادات الذهان)، أو (حالات العدوى المكتربنة) (مثل موكسيفلوكساسين)، أو (إيزوكاربامين)، أو (حالات عدوى غير مقص المعاشرة البشرية) (مثل ساكينوفاير)، أو (حالات العدوى فطرية) (مثل فوكارازيل)، أو (حالات العدوى المطبلية) (مثل بيتامينين) أو (السلزيرا) (مثل هولوفانترن).

أ. ثورة تناقض بالكليل ولا سيما الأدورة المستعملة لملأ حالات العدو فطرة (مثل إلزاكوكوريل)، حالات العدو الكثيرة (مثل ريفايزين، كلارتيبرومين)، وأوضاعيات الدهون (مثل مفروزيل)، حالات عدو فيروس نقص المناعة البشرية (مثل روتافير)، والجلمات المغيرة (مثل إيفايتان)، إلزاكوكوريل، فروزيل، فلوكاستن (مثل ديميجوكسين، فيكابيند، بروفيقيون)، أو فلوكاستن (ولاحظ بالأعصاب للنكتاب: ثانية سانت جون).

بلاكتينيل مع الطعام والشراب

حب تقاضي استهلاك عصير الغريب فروت اذ الله يزند خطر الاصابة بتأثيرات جانبية.

S. L. S. Nair et al.

هذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعانين نفسك حاملاً أو كنت توين الحمل، استشيري الطبيب

4

يمكن أن تسبب مادة الـهيدروـكـيكـلـورـوكـينـ تـغـيـرـاـ فيـ الجـيـنـاتـ،ـ لـذـاـ عـلـىـ سـيـلـ الجـيـطـةـ،ـ إـذـاـ كـنـتـ جـلـاـ لـأـمـراـةـ فيـ عـرـمـ الـجـهـوـاتـ،ـ يـتـصـحـ باـسـتـعـالـ وـسـيـلـةـ مـنـ حـلـ فـقـلـةـ أـثـاءـ الـعـلـاجـ وـلـقـلـةـ 8ـ

1. ما هو بلاكبيري وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ بلاكتيل

3. كيف يُؤخذ بلاكتينيل

٤. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة

5. كيف يُحفظ بلاكيتيل

۱- ما هم بلاکنیل و ما هم دواعی استعماله

تحتى هذا الماء على سبات المهد، كمسكاد، وكين.

يُوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي أو أمراض أخرى مثل الذائب أو للوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

٢- ما هي المعلومات الواحد بموقفها قبلأخذ بلائحة

www.elsevier.com/locate/jtbi

۱۲) اعلمک صنیعک پار

لَا تأخذ بالأخرين إبداً: إذا كللت تعاه من حسانته ضرب العبد، وكسله، وكـ، أو مشقاته أو هبة أحد العنكبات

الأخرى في هذا الشأن المذكورة في القسم 5:

إذا كانت تهتم من اعتماد الشبكة (من حيث الشبكة)

نشرة دوائية: معلومات المستعمل

بلاكينيل® 200 ملغ، قرص مغّا:

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 c
P.P.V. 51.10 DH

6.118001 082070

- ٤- إن وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تطعه أبداً إلىأشخاص آخرين حتى إذا دعوه بعرض مرضهم ————— . سجن مرضك لاكته قد يذهبهم.

٥- إذا شعرت بأنك تأثر جائياً، أعلم الطبيب أو الصيدلاني بحقيقة هذا أيضاً على أي تأثر جائياً غير مكتوب في هذه النشرة. راجع القسم ٤.

أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفينوباربิตال، والفيتالين.

• أدوية مضادة للملاريا مثل المغلوكون (إذ أنها يمكن أن تزيد خطر الاختلاج)،

الأنسولين أو أدوية أخرى لعلاج داء السكري،

أدوية يُعرف عنها أنها تؤثر على النظم القلبي، وخاصة الأدوية المستعملة لعلاج النظم القلبي غير الطبيعي (مضادات الاضطراب)، أو الاكتئاب (مضادات الاكتئاب الثلاثة المذكوات)، أو اضطرابات النوم (مضادات الذهان)، أو حالات العدوى البكتيرية (مثل موكسيفلازون أو أزيثروميسين)، أو حالات عنوى فيروس نقص المناعة البشرية (مثل ساكينوفير)، أو حالات العدوى فطرية (مثل فلوكازول)، أو حالات العدوى المطبلية (مثل بيتامينين) أو الملازير (مثل هالوفانازين).

أثنويه تناهيل مع بالكتيل ولا سيما الأذويه المستعملة لعلاج حالات الدعوى ضفرة (مثل إيزوكوكورتيزول)، وحالات الدعوى الكيتوئيدية (مثل فرماديسيين، كلارتيزوروميدين)، وأوضاعيات الدهون (مثل مهفروزيل)، وحالات احتقان فيروز من المعانة البشرية (مثل رونافير)، والحملات المنوية (مثل بايتايرات، بوكسيتوكورزول)، وأعراض التقتيبة (مثل ديميجوكوسين، فيكتاينيد، بروفيقينون، أو مونوريزول)، وعلاج بالأشعاع للثنيات: نسبة سانت جون.

بلاكتينيل مع الطعام والشراب

حب تقاضي استهلاك عصير الغريب فروت اذ الله يزند خطر الاصابة بتأثيرات جانبية.

S. J. Niu, L. -n. Li

هذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعانين نفسك حاملاً أو كنت تتوين الحمل، استشيري الطبيب

4

يمكن أن تسبب مادة الـهيدروـكـيكـلـورـوكـينـ تـغـيـرـاـ فيـ الجـيـنـاتـ،ـ لـذـاـ عـلـىـ سـيـلـ الجـيـطـةـ،ـ إـذـاـ كـنـتـ جـلـاـ لـأـمـراـةـ فيـ عـرـمـ الـجـهـوـاتـ،ـ يـتـصـحـ باـسـتـعـالـ وـسـيـلـةـ مـنـ حـمـلـ فـقـلـةـ أـثـاءـ الـعـلـاجـ وـلـقـلـةـ 8ـ

1. ما هو بلاكتينيل وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ بلاكتيل

3. كيف يُؤخذ بلاكتينيل

٤. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة

5. كيف يُحفظ بلاكيتيل

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفئة الدوائية العلاجية

يُنتمي بلاكينيل إلى فئة من الأدوية شُتُّتة أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية. يحتوي هذا الدواء على سقفات الـهيدروكسيكلوروكين.

دواعي الاستعمال العلاجية

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي أو أمراض أخرى مثل الذيل أو للوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فقها قبل أخذة بذكريا

www.elsevier.com/locate/jtbi

۱۲) اعتماد طبیعت پاک

موانع الاستعمال:

• إذا كانت تعانى من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات

الأخرى في هذا الدواء، المذكورة في القسم 6،

نشرة دوائية: معلومات المستعمل

بلاكيتيل® 200 ملغ، فرض مغاً

سلفات العدد، وكسكلود، وكن

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 c.
P.P.V. 51.10 DH

6 118001 082070

أدوية الصرع أو الأدوية التي يمكن أن تؤثر على الصرع، ولا سيما الفينوباربital، والفيتنيتوس، والكلورامفينيك.

أدوية مضادة للملاريا مثل المغلوكون (إذ أنها يمكن أن تزيد خطراً الاختلاج).

• الأنسولين أو أنواع أخرى لعلاج داء السكري.

أدوية تُعَرَّفُ عنها أنها تُتَأْثِرُ على النَّفَقِيِّ، بخَاصَّةً الأدوية المُسْتَعْدَمة لِتَلَاقِ النَّفَقِيِّ عَيْرِ الطَّبِيعِيِّ (مُضَادَاتُ الْأَنْسَطَمِيَّةِ)، أَوِ الْأَكْتَابِ (مُضَادَاتُ الْأَكْتَابِ الْمُلَاثِيَّةِ الْمُلَاقَاتِ)، أَوِ الْأَسْمَارَاتِ الْمُنَفَّعَاتِ (مُضَادَاتُ الدَّهَنِ)، أَوِ حَالَاتِ الدُّرُجِ الْمُكْتَرَفَةِ (مُثَلُ مُوكَبُلُوكَسِينِ) أَوِ اِرْتِزِقَوْسِينِ، أَوِ حَالَاتِ تَوْقِيُّ فِيَرِنَسِنِ تَعْصِيمِ الْمَعَادِنِيَّةِ (مُثَلُ سَاكِوِنِافِيرِ)، أَوِ حَالَاتِ فَلَقَّانِيَّةِ (مُثَلُ فَلَقَّانِيزِيلِ)، أَوِ حَالَاتِ الْمَعَوِّيَّةِ الْمُلَقَّبِيَّةِ (مُثَلُ بِيَنَامِينِ) أَوِ الْمَلَزِرِ (مُثَلُ فَلَوَالَّنِيرِ).

أ. ثورة تناقض بالكليل ولا سيما الأدورة المستعملة لملأ حالات العدو فطرة (مثل إلزاكوكوريل)، حالات العدو الكثيرة (مثل ريفايزين، كلارتيبرومين)، وأوضاعيات الدهون (مثل مفروزيل)، حالات عدو فيروس نقص المناعة البشرية (مثل روتافير)، والجلمات المغيرة (مثل إيفايتان)، إلزاكوكوريل، فيكتوكينيد، بروفيقيون أو فورسيبوليول) وعلاج بالأشعاع للنكتاب: نسبة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب

يجب تفادي استهلاك عصير الغرب فروت إذ انه يزيد خطر الاصابة بتأثيرات جانبية.

616 N. J. Lee et al.

هذا كنت حاملاً أو مرضعة أو إذا كنت تعانين نفسك حاملاً أو كنت تتوين الحمل، استشيري الطبيب

۲۰۷

يمكن أن تسبب مادة الـهيدروـكسيـلـورـوكـين تغييرـاً فيـ الجـينـاتـ، إذاـ كـنتـ جـلاـءـاًـ لـأـمـراـةـ فيـ عـرـمـ الـإـنـجـابـ، يـتـصـمـ باـسـتـعـالـ وـسـيـلـةـ منـ حـمـلـ فـقـلـةـ أـثـاءـ العـلـاجـ وـلـقـلـةـ 8ـ

١. ما هو بلاكينيل وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ بلاكتيل

3. كيف يُؤخذ بلاكتينيل

4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة

5. كيف يحفظ بلاكينيل

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفئة الدوائية العلاجية

يُنصح بالاستمرار على العلاج بالدواء حتى تتحسن الحالة، ثم تقل доза تدريجياً حتى تصل إلى الجرعة المطلوبة.

دواعي الاستعمال العلاجية

يُوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي أو أمراض أخرى مثل الذيل أو للوقاية من الآفات الجلدية الناتجة عن التعرض للشمس.

2. ما هي المعلومات الواجِب معرفتها قبل أخذ بلاكينيل

Digitized by srujanika@gmail.com

مواقع الاستعمال:

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد البيروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركيبات لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

الأخرى في هذا الدواء، المذكورة في القسم 6،

TECPRI[®]

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 PRÉSENTATIONS

- 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.

↓
50,00

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.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] 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 roule.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de débuter la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine sera alors dosée et la posologie ajustée si nécessaire, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. La créatinine sera alors dosée et la posologie ajustée si nécessaire, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Ce sera 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. Ce sera la posologie initiale.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommande de doser la créatinine périodiquement du potassium et de la créatinine au cours de la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques peuvent entraîner une diurèse et une anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril sera administré par voie de dialyse du ramiprilate déterminée après 21 ml/min (variant de 7,9 à 21 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, avec une posologie cliniquement stable (stabilité hémodynamique et fonction rénale).

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

La mise en route du traitement sera surveillée par une surveillance médicale stricte, notamment la mesure de la tension artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, dont l'âge est supérieur à 55 ans, confirmée :

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

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant ou après les repas, sans modification de la biodisponibilité.

Le Ramipril peut être administré en une prise, soit dans une tasse de lait, soit dans 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée

TECPRI[®]

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.

↓
50,00

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 :

TECPRI[®] 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 roule.

- Dans l'hypertension rénosexuelle : il est recommandé de débuter la posologie à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise. En fonction de la réponse tensionnelle du patient, la posologie peut être augmentée progressivement, jusqu'à 10 mg par jour. Cela permet de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée en fonction de la créatinine plasmatique. La posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Cela permet de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min, la posologie initiale est de 2,5 mg par jour.
- 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. Cela permet de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommande de mesurer la clairance périodique du potassium et de la créatinine au moins une fois par mois pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques peuvent entraîner une augmentation des diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril sera administré par voie intraveineuse à la dose de 21 ml/min (variant de 7,9 à 100 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de recommandation de posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus du myocarde, avec un cliniquement stable (stabilité hémodynamique et fonction rénale).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une prise. En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour, pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg par jour, pendant 2 jours.

La mise en route du traitement sera réalisée avec une surveillance médicale stricte, notamment la mesure de la pression artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, dont l'âge est supérieur à 55 ans, avec une hypertension artérielle et/ou une maladie coronarienne, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines. En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine < 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 mg/jour, pendant 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant ou après les repas. Il n'a pas d'effets modifiant la biodisponibilité des aliments.

Le Ramipril peut être administré en une prise unique, soit dans une demi-gélule, soit dans 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRI[®]

COMPOSITIONS

| | |
|------------------------|-------|
| - Ramipril (DCI) | 5 mg |
| - Ramipril (DCI) | 10 mg |
| - Ramipril (DCI) | 10 mg |
| - Ramipril (DCI) | 10 mg |

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- 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.

↓ 50.0°

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 :

TECPRIIL 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.

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

| |
|----------------|
| ≥ 30 |
| entre 10 et 30 |
| < 10 |

Chez ces malades, la pratique médicale périodique du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril de dialyse du ramiprilate déterminée après mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de posologie.

Infarctus du myocarde :
Le traitement sera débuté 2 à 10 jours cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg (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 surveillée médicale stricte, notamment En cas d'insuffisance rénale (définie par entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale maximale de 5 mg par jour.

TECPRI_L 2.5 mg, 5 mg, 10 mg:

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une dose unique, augmenter la dose à 10 mg/jour en une dose unique pour un long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant

Le Ramipril peut être administré en une

1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE

Mises en garde :

TECPRI[®]

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 PRÉSENTATIONS

- 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.

↓
50,00

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.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] 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 roule.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de débuter la posologie à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine plasmatique doit être dosée au moins une fois par mois, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. La créatinine plasmatique doit être dosée au moins une fois par mois, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. Ce n'est pas nécessaire de doser la créatinine plasmatique.
- 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. Ce n'est pas nécessaire de doser la créatinine plasmatique.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale recommande de doser la créatinine plasmatique et de la clairance de la créatinine au moins une fois par mois, pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques peuvent entraîner une diurèse et une anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril sera administré par voie de dialyse du ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines de dialyse. La posologie initiale est de 21 ml/min (variant de 7,9 à 100 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de recommandation de posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, avec une posologie cliniquement stable (stabilité hémodynamique et fonction rénale).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une prise. En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour, pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la posologie sera augmentée à 5 mg par jour, pendant 2 jours. La mise en route du traitement sera surveillée par une surveillance médicale stricte, notamment par la mesure de la pression artérielle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine plasmatique inférieure à 30 ml/min), la posologie initiale sera de 2,5 mg par jour. En cas d'insuffisance rénale modérée (définie par une clairance de la créatinine plasmatique entre 10 et 30 ml/min), la posologie initiale sera de 1,25 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, dont l'âge est supérieur à 55 ans, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la posologie sera augmentée à 5 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines. En cas d'insuffisance rénale modérée (définie par une clairance de la créatinine plasmatique entre 10 et 30 ml/min), la posologie initiale sera de 1,25 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une prise, pendant 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant ou après la prise d'aliments.

Le Ramipril peut être administré en une prise, pendant 2 à 4 semaines.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

ZOLUS® | 20 mg

Oméprazole

Veuillez 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, il suffit de contacter votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit pour une ou plusieurs personnes. Il pourrait leur être nécessaire de prendre ce médicament aux vôtres. Si vous ressentez un effet secondaire, il suffit de le faire savoir à votre pharmacien. Ceci s'applique également à tout autre médicament mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quel 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 (œsophagite) entraînant douleur, inflammation.

informer immédiatement

- Vous perdez
 - Vous avez d
 - Vous vomiss
 - Vous avez de
 - Vous souffrez
 - faible augme
 - Si vous avez d
 - S'il vous est d
 - un médicame
 - Vous devez fa

Si vous prenez ZO surveillera probablement les symptômes et éventuellement le médecin.

La prise d'un inhibiteur de la résorption osseuse (IROS) (par exemple, raloxifène) peut entraîner une diminution de la densité osseuse dans la hanche, du poignet et de la colonne lombaire (risque d'ostéoporose ou de fracture de la hanche).

Si vous avez une
prévenez votre m
traitement avec
indésirable tel qu
Enfants

Certains enfants à long terme bien des enfants de moins

Autres médicaments

Informez votre meilleur
prendre tout autre chose
achetez sans ordre



PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Incompatibles d'avocat et de soja

Veuillez lire attentivement cette notice avant de importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en s cette notice ou par votre médecin, votre pharma

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout co
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, pa infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable. 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 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.

PIASCLEDINE® 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sotherma-Bouskouia

PPV : 188,00 DHS



6 118001 072644

des informations

fournies dans

ien ou votre

ne serait pas mentionné dans cette notice.

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.





PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Incompatibles d'avocat et de soja

Veuillez lire attentivement cette notice avant de importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en s cette notice ou par votre médecin, votre pharma

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout co
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, pa infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable. 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 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.

PIASCLEDINE® 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskouia

PPV : 188,00 DHS



6 118001 072644

des informations

fournies dans

ien ou votre

ne serait pas mentionné dans cette notice.

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 سناه الحرار
أخصائية في الطب الباطني

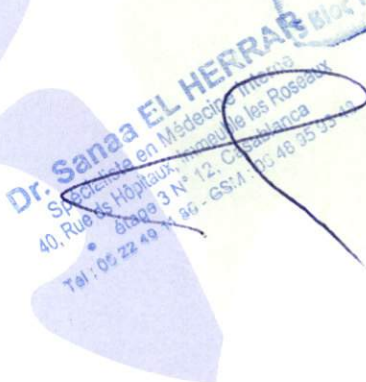
أمراض الروماتيزم، العظام و المفاصل
طب المسنين و أمراض الشيخوخة

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
جازة من كلية الطب بباريس

BILAN BIOLOGIQUE

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

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



**LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES**

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



**مختبر الجولان
للتحاليل الطبية**

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليل الطبية

FACTURE N° : 220600007

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 01-06-2022

Patient : Mme KAZZIOU Zahra

Médecin : Dr EL HARRAR SANA

| 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

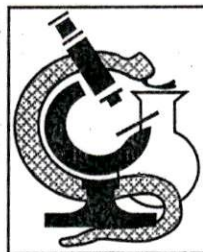
TOTAL DOSSIER : 725 DH

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

LAORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
DOCTEUR Tariq Jawad
5 BLOC 16 AV. El Joulane - Sidi Othmane
05 22 38 05 30

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



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

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليل الطبية
Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20220601025
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA



HEMATOCYTOLOGIE

HEMOGRAMME

(Prélevé avec un cytomètre de Flux sur SYSMEX)

| | | | |
|---------------|------|----------------------------------|-------------|
| 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 | µ3 | (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 | /mm ³ | (150 000-400 000) |

VITESSE DE SEDIMENTATION

| | | | |
|------------------------|----|----|-------|
| 1 ^{ère} Heure | 24 | mm | (<15) |
| 2 ^{ème} Heure | 50 | mm | (<20) |

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
Docteur TARIK Jawad
5 BLOK 16, AV. EL JOULANE - SIDI OTHMANE - CASABLANCA
Tél. : 05 22 38 05 30 - Fax : 05 22 56 69 45 - Patente N° : 37206013 - C.N.S.S : 6545315 - I.F. : 49425889 - I.C.F : 001689421000077

LABORATOIRE EL JOULANE

D'ANALYSES MEDICALES

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



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

الدكتور طارق جواد
طبيب اخصائي في التحاليل الطبية

BIOCHIMIE SANGUINE

| | | | |
|---|--------------|----------------|----------------------------|
| UREE (Méthode Uréase-GLDH Beckman Coulter) | 0.26 4.33 | g/L mmol/L | (0.17-0.50) (2.83-8.33) |
| CREATININE SANGUINE (Méthode Enzymatique Beckman Coulter) | 6.8 60.2 | mg/L μmol/L | (5.0-11.0) (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) | 29 | mg/L |
| – soit | 46 | mg/24hL |

HORMONOLOGIE

| | | | |
|---|-------|--------|---------------|
| Cortisol 8H (Chimiluminescence) | 269.0 | nmol/l | (166.0-536.0) |
|---|-------|--------|---------------|

