



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

# Déclaration de Maladie

Nº P19-0039208

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 28.16

Société :

(124201)

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

AYLA HABIBA

Date de naissance :

20 - 04 - 1962

Adresse :

7e étage urbain Zone économique EB  
176 à nouacem

Tél. : 06, 00, 49, 26 14 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. BELFAJMI Mohamed**

D.U. en Diabétologie D.U. en Nutrition

D. 3ème en Echographie

Diplômé en Médecine du Travail

Membre de l'Association Francophone de Diabétologie

Bd. Rodes 10/11/12, Casablanca - Casablanca

Tel.: 05 22 58 56 61 - E-mail: tefekli@casamail.com

Date de consultation : .....

Nom et prénom du malade : AYLA HABIBA Age : .....

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Onahil + HTA + TBC

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 : Casablanca

Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : AYLA HABIBA

#### **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
21/11/2022	of		Leey ce.	 Dr. BELFATMI Mohamed D.U en Diabétoologie D.U en Nutrition Diplôme en Echographie Médecin du Travail

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Formulateur	Date	FST 03 22 56 55 61 E-11 Montant de la Facture
<b>PHARMACIE AL MADINA NOUAIRAH</b> Dr. Aouatif HAMDOUN Lot. EA 257 Immeuble N° 1 Pôle Urbain de Nouasseur Casablanca - Tél. 0522 53 94 01	21 JUIL 2022	340,40

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre	Montant détaillé honoraires
		91,30	31,30

# 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**

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

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

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

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-  
Ain Sébaâ 20250 Casablanca  
DENTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5  
P.P.V. : 744DH00

6 118001 081615 ap

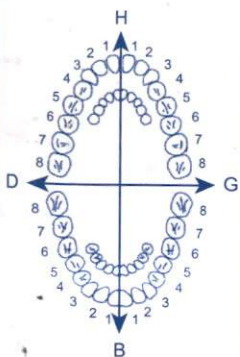
# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-  
Ain Sébaâ 20250 Casablanca  
APIDRA SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5  
P.P.V. : 439DH00

6 118001 081639

## SOINS DENTAIRES

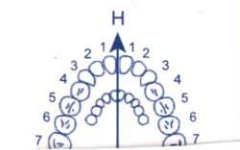


Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES



PPV  
LOT  
PLR

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés

PPV 222DH40  
EXP 02/2024  
LOT 10010 2

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	21433552
D	00000000
B	00000000
G	11433553
	35533411

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

ASKARDIL® 75

PPV 222DH40  
EXP 02/2024  
LOT 10010 2

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés

PPV 222DH40  
EXP 02/2024  
LOT 10010 2

TE DE  
EXECUT

RATIC

CL  
DE

MONT  
DES S

DATE DU  
DEVIS

49,40

49,40

49,40

Lot N° :

Exp :

PPV :

D'EXECUTION

150,00

150,00

150,00

28,80

37,00

37,00

49,40



# **Lasix® 40 mg**

# **Lasix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

PER.09 2015  
LOT.21E015

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

# Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

#### LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

#### LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

ne cardiaque ou rénale,

ne hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

potassium.



P.P.V. : 340H60

juée dans les cas suivants :

iques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

sives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),

évères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),

appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

réanimation pédiatrique.

LOT : 21E016

PER : 09 2025

pas utiliser ce médicament

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

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

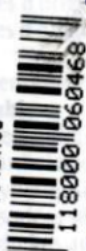
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- Céphalées cardiaque ou rénale,
- Céphalées hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- Crise épileptique.



Indiquée dans les cas suivants :

- Crises : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, crises sévères (*élévation importante de la tension artérielle*), crises d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*), appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX, réanimation pédiatrique.

LOT : 21E010

PER.:05 2025

**pas utiliser ce médicament**

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

# **Lasix® 40 mg**

# **Lasix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voir aussi :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
- hypertension artérielle, cardiaque ou rénale,  
- insuffisance hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
- edème périphérique.



é dans les cas suivants :

- œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, révulsives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*), crises d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*déposition de sel*), appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX, éanimation pédiatrique.

### **ATTENTION !**

#### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

# Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

#### LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

#### LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

LOT : 21E015 LASILIX 40MG  
PER.:09 SEC 20CP SEC  
P.P.V :34DH60

6 118000 060468

## ATTENTION !

### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

# Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre.
- Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

pharmacien

pharmacien

pharmacien

pharmacien

## ◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DENOMINATION

Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle

Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

Alfacalcidol

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament, dont la substance active est l'alfacalcidol, est un dérivé de la vitamine D.

## ◆ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement curatif de l'ostéodystrophie rénale (troubles osseux liés à l'insuffisance rénale) chez l'adulte ou l'enfant urémique, avant ou au stade de la dialyse.
- le traitement préventif de l'ostéodystrophie rénale :
  - chez l'enfant insuffisant rénal non hémodialysé,
  - chez l'adulte insuffisant rénal non hémodialysé, uniquement en cas d'hyperparathyroïdisme (activité trop importante des glandes parathyroïdiennes) et après correction préalable de l'hyperphosphorémie (quantité importante de phosphates dans le sang) par sels alcalins de calcium, sans induire d'hypercalcémie (quantité importante de calcium dans le sang),
  - certaines formes de rachitisme et de maladies des os,
  - les hypoparathyroïdismes et pseudo-hypoparathyroïdismes (maladies des glandes parathyroïdiennes),
  - la prévention de l'hypocalcémie (quantité insuffisante de calcium dans le sang) postparathyroïdectomie (ablation chirurgicale des glandes parathyroïdiennes),

## ◆ ATTENTION !

### DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- hypercalcémie (excès de calcium dans le sang),
- hyperphosphorémie (excès de phosphore dans le sang).

Ce médicament contient de l'huile de sésame et peut induire des réactions allergiques sévères.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Notez que les capsules Un-alfa® 1 microgramme sont de couleur brune, que les capsules Un-alfa® 0,25 microgramme sont de couleur blanche.

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE

Si une hypercalcémie légère survient, elle peut être rapidement corrigée par simple arrêt du traitement ; la normalisation de la calcémie demande environ une semaine.

L'hypercalcémie sévère en cas de surdosage massif impose l'hospitalisation dans une unité de soins intensifs.

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

## ◆ EFFETS NON SOUHAITES ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- chez l'insuffisant rénal : le risque majeur est l'hypercalcémie et l'hyperphosphorémie qui peuvent entraîner des calcifications de certains tissus.
- chez l'hypoparathyroïdien et l'hypophosphatémique vitamino-résistant (non insuffisant rénal) : le risque est celui de l'hypercalcémie et l'hypercalcierie. Il peut être prévenu par l'arrêt du traitement.
- En raison de la présence d'huile de sésame, risque de survenue de réactions d'hypersensibilité (choc anaphylactique et urticaire).

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## ◆ CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Un-alfa® après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date d'expiration est indiquée sur la boîte du mois.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE C

Ce produit doit être conservé à une température entre 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Thiabutol d'ANM au Maroc : POLYMEDIC

Quartier Arsalane-Rue d'Amoyt d'invillie

CASABLANCA-MAROC

UN-ALFA® 0,25 µg

Capsules

Boîte de 30 Capsules Molles

PPV: 74,60 DH

AMM N° 714/16 DMP/21/NRQ

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

6118001-200757

# Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle

# Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre.
- Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## ◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DENOMINATION

Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle

Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

Alfacalcidol

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament, dont la substance active est l'alfacalcidol, est un dérivé de la vitamine D.

## ◆ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement curatif de l'ostéodystrophie rénale (troubles osseux liés à l'insuffisance rénale) chez l'adulte ou l'enfant urémique, avant ou au stade de la dialyse.
- le traitement préventif de l'ostéodystrophie rénale :
- chez l'enfant insuffisant rénal non hémodialysé,
- chez l'adulte insuffisant rénal non hémodialysé, uniquement en cas d'hyperparathyroïdisme (activité trop importante des glandes parathyroïdiennes) et après correction préalable de l'hyperphosphorémie (quantité importante de phosphates dans le sang) par sels alcalins de calcium, sans induire d'hypercalcémie (quantité importante de calcium dans le sang),
- certaines formes de rachitisme et de maladies des os,
- les hypoparathyroïdismes et pseudo-hypoparathyroïdismes (maladies des glandes parathyroïdiennes),
- la prévention de l'hypocalcémie (quantité insuffisante de calcium dans le sang) postparathyroïdectomie (ablation chirurgicale des glandes parathyroïdiennes),

## ◆ ATTENTION !

### DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- hypercalcémie (excès de calcium dans le sang),
- hyperphosphorémie (excès de phosphore dans le sang).

Ce médicament contient de l'huile de sésame et peut induire des réactions allergiques sévères.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Notez que les capsules Un-alfa® 1 microgramme sont de couleur brune ; que les capsules Un-alfa® 0,25 microgramme sont de couleur blanche.

## SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE

Si une hypercalcémie légère survient, elle peut être rapidement corrigée par simple arrêt du traitement ; la normalisation de la calcémie demande environ une semaine.

L'hypercalcémie sévère en cas de surdosage massif impose l'hospitalisation dans une unité de soins intensifs.

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

## ◆ EFFETS NON SOUHAITES ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- chez l'insuffisant rénal : le risque majeur est l'hypercalcémie et l'hyperphosphorémie qui peuvent entraîner des calcifications de certains tissus.
- chez l'hypoparathyroïdien et l'hypophosphatémique vitamino-résistant (non insuffisant rénal) : le risque est celui de l'hypercalcémie et l'hypercalciurie. Il peut être prévenu par l'arrêt du traitement.
- En raison de la présence d'huile de sésame, risque de survenue de réactions d'hypersensibilité (choc anaphylactique et urticaire).

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QU'IL SE DÉROBE DANS LA NOTICE DANS CETTE NOTICE.

## ◆ CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue de

Ne pas utiliser Un-alfa® après la date de la boîte après EXP. La date d'expiration du mois.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE

Ce produit doit être conservé à une température de 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC  
Quartier Arsalane-Rue Amynet Inville  
BP 10877 CASABLANCA-MAROC

UN-ALFA® 0,25 µg capsule  
Boite de 30 capsules



6 118001 200757

PPV : 74 DH 60

015772-03

# Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre.
- Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## ◆ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### DENOMINATION

Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle  
Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle  
Alfacalcidol

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament, dont la substance active est l'alfacalcidol, est un dérivé de la vitamine D.

## ◆ DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement curatif de l'ostéodystrophie rénale (troubles osseux liés à l'insuffisance rénale) chez l'adulte ou l'enfant urémique, avant ou au stade de la dialyse.
- le traitement préventif de l'ostéodystrophie rénale :
- chez l'enfant insuffisant rénal non hémodialysé,
- chez l'adulte insuffisant rénal non hémodialysé, uniquement en cas d'hyperparathyroïdisme (activité trop importante des glandes parathyroïdiennes) et après correction préalable de l'hyperphosphorémie (quantité importante de phosphates dans le sang) par sels alcalins de calcium, sans induire d'hypercalcémie (quantité importante de calcium dans le sang),
- certaines formes de rachitisme et de maladies des os,
- les hypoparathyroïdismes et pseudo-hypoparathyroïdismes (maladies des glandes parathyroïdiennes),
- la prévention de l'hypocalcémie (quantité insuffisante de calcium dans le sang) postparathyroïdectomie (ablation chirurgicale des glandes parathyroïdiennes),

## ◆ ATTENTION !

### DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- hypercalcémie (excès de calcium dans le sang),
- hyperphosphorémie (excès de phosphore dans le sang).

Ce médicament contient de l'huile de sésame et peut induire des réactions allergiques sévères.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Notez que les capsules Un-alfa® 1 microgramme sont de couleur brune ; que les capsules Un-alfa® 0,25 microgramme sont de couleur blanche.

### SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE

Si une hypercalcémie légère survient, elle peut être rapidement corrigée par simple arrêt du traitement ; la normalisation de la calcémie demande environ une semaine.

L'hypercalcémie sévère en cas de surdosage massif impose l'hospitalisation dans une unité de soins intensifs.

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

## ◆ EFFETS NON SOUHAITES ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- chez l'insuffisant rénal : le risque majeur est l'hypercalcémie et l'hyperphosphorémie qui peuvent entraîner des calcifications de certains tissus.
- chez l'hypoparathyroïdien et l'hypophosphatémique vitamino-résistant (non insuffisant rénal) : le risque est celui de l'hypercalcémie et l'hypercalciurie. Il peut être prévenu par l'arrêt du traitement.
- En raison de la présence d'huile de sésame, risque de survenue de réactions d'hypersensibilité (choc anaphylactique et urticaire).

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE S'FAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## ◆ CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Un-alfa® après la date de la boîte après EXP. La date d'expiration du mois.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONDUITE

Ce produit doit être conservé à une température de 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC  
Quartier Arsalane-Rue Amoty Imville  
BP 10877 CASABLANCA-MAROC  
UN-ALFA® 0,25 µg capsule  
Boîte de 30 capsules



6 11180011200757

PPV : 74 DH 60

### ◆ COMPOSITION

015772-03

# Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### PRÉPARATIONS ANTIANÉMIES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

### Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

### Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

### Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydrosomique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter les biphosphonates.
- Si vous prenez un raccourci articulations (la penicilline).
- Si vous prenez un raccourci la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments (l'entacapone, la méthylphénidate).
- Si vous prenez du zinc.
- Si vous prenez un médicament de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

### TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

### Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



**Tardyferon® 80mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



