

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 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

N° W21-770326

141260

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 104185	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : NANI IDRISI Neway Ismail			
Date de naissance :			
Adresse :			
Tél. : 06 28 16 31 01	Total des frais engagés : 100,00 Dhs		
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : 04/11/2022			
Nom et prénom du malade : Kazzar Zohra Age : 50 ans			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : Hypertension 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 : _____ / _____ / _____

Signature de l'adhérent(e) :

16 : 05 22 49 11
16 : 05 22 49 11
16 : 05 22 49 11

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24.11.22	Acte de soins	INP : 10911769		
24.11.22	Acte de soins			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA	22.11.22	886.80
DC 22 N° 46 A.v. du N° Sidi El Alia		
RC : A96033 - T.F : 50113439		
ICE : 002737550000067		

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE MEDICALES EL ALIA	24.11.22	B680	758 (peso)
Docteur M'hamed			
Tel : 05 22 49 11			

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :

DENTAL TREATMENT

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne,
Maladies de Système et auto-immunes,
Maladies Rhumatismales,
Maladies des os et des articulations,
Gériatrie, Check-up médical.
Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca,
Paris Descartes, PMC et Bordeaux.



الدكتورة سناء الحرار

أخصائية في الطب الباطني
الأمراض المخاطية وأمراض المناعة الذاتية،
أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض الشيخوخة.
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
مجازة من كليات الطب بفرنسا

Ordonnance

5110x8

1/ PLAQUENIL 200 MG CP

1 cp*2/j pdt 4 mois

2/ TECPRIL 2.5 MG

1 cp/j pdt 4 mois

3/ DONA 1500 SACHET

1 sachet/j pdt 2 mois

139.00x2

886.80

Casablanca, le 11/11/2022
Mme. KAZZIOU Zahra

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA

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

RC : 496033 - IF : 50113439

ICE : 002737880000067

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يُؤذّيهم.
و النشرة: داجم القسم 4

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الـدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

151-1520-2000

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
التي يحتوي على بيكربونات الصوديوم.

- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

- لدى الأطفال ما دون المدرسة من العمر سبب خطر ابتلاع الفرز بطارقة خطأه والاختناق!
- في حالة الاستعمال المشترك مع المستاتورام أو الإستاتوريلام أو الهدروسيزرين (أنوبيتال) تُشتمل العلاج الافتتاحي (اللقم) أو التوبيريتين (دواء مضاد للنفخ) أو البيبريفاكين (سيروتامول) أو الباراسيتامول.

زنگنه

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.
لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.

الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه التأثيرات السمية لبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

سلفات الميدروكسيكلاوروكين

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 087076

ن مرضك لأنّه قد يُؤذِّيهم.
و النشرة، داحم القسم 4.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى قرائتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تهمل أيها إلى أشخاص آخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي، وينبغي

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكتينل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ الكتينل
 3. كيف يؤخذ بالكتينل
 4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة
 5. كيف ينحفظ بالكتينل
 6. حقوق العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الانتقالية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشا، مثل التهاب المفاصل الرباعي أو أمراض أخرى مثل الذيل أو المقوية من الآفات الحادة الناتجة عن التعرض للثمرة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبلأخذ بلاكتيل

إذا أطمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

150-151

- نحوه العلاج**

 - ١- **الخطوات** (أمثلة):
 - ١- **الخطوة الأولى**: إذا كانت تعانى من حساسية ضد الهرمون بيكاربوكوكين أو مشكلة أو هذه أحد المربيات الأخرى في هذه الدواء المكونة في القسم ١٦
 - ٢- **الخطوة الثانية**: إذا كانت تعانى من احتلال الشبكية (مرض في الشبكية)
 - ٣- **الخطوة الثالثة**: إذا كانت تُرضي من

٥٠ في حالة الاستعمال المشترك مع السيتالوبرام أو الإيميتاتوليرام أو الـهيدروكسيزرين (أدوية تشمل علاج الاكتئاب أو القلق) أو الدوباميريدون (دواء مضاد للتفكير) أو البيبراكين (دواء يستعمل لعلاج الملايا).

تجزیهات و احتمالات

دستورالعمل لجهاز المراقبة

لأنه في هذا العهد لا ألمعات ولا نور.

• يُمكّن هذه الموارد إدخال محتوى إيجابي في حفظ الأطفال الصغار حنثون بشكل خاص تجاه التأثيرات الممتعة ل بلاكتينيل . وبالتالي ، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عنتناول الأطفال

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يوذيهم.
ه النشرة، داحم القسم 4.

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

151-152

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
التي يحتوي على بيكربونات أمونيوم.

- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

- لدى الأطفال ما دون المدرسة من العمر سبب خطر ابتلاع الفرز بطارقة خطأه والاختناق!
- في حالة الاستعمال المشترك مع المستايلورام أو الإستايلورام أو الهدروكسيزين (أنوبي) تُشتمل العلاج الافتتاحي (اللقم) أو التوبيرميتين (دواء مضاد للنفخ) أو البيبيراكين (دواء مضاد للدورة الدموية).

زنگنه

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.
لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.

الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه التأثيرات السمية لبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يُؤذّيهم.
و النشرة، راجح القسم 4.

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الـدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

Section 3.1

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروquin أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات

• إذا كان ذلك ممكناً، فلما بلغ المطرد في المقام

• لدى الأطفال ما دون السادسة من العمر يسبب خطر ابتلاء الفيروس بطريقة خطأ

الاختناق
في حالة الاستعمال المشترك مع الميتالوثيرام أو الإيميتالوثيرام أو الـهيدروـكسيـزـين (أدوية
تـشـعـلـمـ عـلاـجـ اـنـفـ اـنـفـ أوـ لـفـلـقـ) أوـ التـومـيـرـيـدـونـ (أدوـيـةـ مـضـادـ لـلـثـفـقـ) أوـ الـبـيـسـيـرـكـينـ (أدوـيـةـ
تـشـعـلـمـ عـلاـجـ اـنـفـ اـنـفـ أوـ لـفـلـقـ)ـ،ـ يـتـمـ اـلـاـخـالـ (ـالـلـاـلـاـ).ـ

تجزیهات واحد

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.
لا تشرب أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.

الأطفال الصغار حاتسون بشكل خاص تجاه التأثيرات المسمية لبلاكينيل، وبالتالي، يجب حفظ هذا النوع بعيداً عن متناول الأطفال.

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يُؤذّيهم.
و النشرة، راجح القسم 4.

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع المسكر ، احصل به قبل لخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

151-1520-2000

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
التي يحتوي على بيكربونات أمونيوم.

- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

- لدى الأطفال ما دون المدرسة من العمر سبب خطر ابتلاع الفرز بطارقة خطأه والاختناق!
- في حالة الاستعمال المشترك مع المستاتورام أو الإستاتوريلام أو الهدروسيزرين (أنوبيتال) تُشتمل العلاج الافتتاحي (اللقم) أو التوبيريتين (دواء مضاد للنفخ) أو البيبريفاكين (سيروتامول) أو الباراسيتامول.

334-5-1-54-3-5

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.

• ينبع أحد هذه النواء (أ) تحت إشراف فني، الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه التأثيرات المسمية لبلاكينيل، وبالتالي، يجب حفظ هذا النوع بعيداً عن متناول الأطفال.

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يُؤذّيهم.
و النشرة: داجم القسم 4

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

Section 3.1

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروquin أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات

• إذا كان ذلك ممكناً، فلما بلغ المطرد في المقام

• لدى الأطفال ما دون السادسة من العمر يسبب خطر ابتلاء الفيروس بطريقة خطأ

تجزیهات واحد

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.
لابد من أخذ هذا الدواء للأدوية المنشطة.

الأطفال الصغار حاتسون بشكل خاص تجاه التأثيرات المسمية لبلاكينيل، وبالتالي، يجب حفظ هذا النوع بعيداً عن متناول الأطفال.

نشرة دوائية: معلومات للمستعمل

بلاكيبل® 200 ملغ، قرص مغلف

Plaquenil®

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Al sabaâ Casablanca.

**Plaquenil 200mg b30 cp
PPV 51.10 DH**

6 118001 082070

ن مرضك لأنّه قد يُؤذّيهم.
و النشرة: داجم القسم 4

- الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبلأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي
- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى فرمانتها مجدداً.
- إذا كان لديك أسلمة أخرى، اطرحها على الطبيب أو الصيدلي.
- لقد وصفت هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً على الآخرين.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبية، أعلم الطبيب أو الصيدلي. وبخطبة

- ماذا تتحملي هذه النشرة

 1. ما هو بالكينيل وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل اخذ الكينيل
 3. كيف يؤخذ بالكينيل
 4. ما هي الآثاريات الجانبية المحتملة
 5. كيف ينفع بالكينيل
 6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

الفترة الدوائية العلاجية

ينتمي بلاكيبل إلى فئة من الأدوية تسمى أدوية أخرى للأضطرابات العضلية والهيكلية يحتوي هذا الدواء على: سلفات الصوديوم، كسيكل، بكت.

يوصى هذا الدواء لعلاج أمراض المفاصل الالتهابية المنشأ، مثل التهاب المفاصل الرثائي

٢- ما هي المعلومات الواجب مع فتها قبل أخذ بلاكتن؟

إذا ألمك طبيبك بذلك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر ، اتصل به قبلأخذ هذا الدواء.

موانع الاستعمال:

151-152

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات
التي يحتوي على بيكربونات أمونيوم.

- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛

- لدى الأطفال ما دون المدرسة من العمر سبب خطر ابتلاع الفرز بطارقة خطأه والاختناق!
- في حالة الاستعمال المشترك مع المستاتورام أو الإستاتوريلام أو الهدروسيزرين (أنوبيتال) تُشتمل العلاج الافتتاحي (اللقم) أو التوبيريتين (دواء مضاد للنفخ) أو البيبريفاكين (سيروتامول) أو الباراسيتامول.

二十一

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ بلاكتينيل.
لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.

الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه التأثيرات السمية لبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	10 mg

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

Tecpri® faible 1,25 mg, Tecpri® 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.

Tecpri® 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, TECPRI[®] 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 débuter par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine plasmatique et la kaliémie doivent être mesurées avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie sera adaptée en fonction de la créatinine plasmatique et de la kaliémie.
- 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 est de 1,25 mg par jour.
 - si la clairance de la créatinine est inférieure à 10 ml/min, la posologie initiale est de 0,625 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse périodique du potassium et de la créatinine plasmatique devra être maintenue dans la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse sont contre-indiqués.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est éliminé par dialyse du ramiprilate déterminée après 4 à 5 séances de dialyse par mois, soit de 21 ml/min (variant de 7,9 à 30 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, lorsque la condition cliniquement stable (stabilité hémodynamique et absence de récidive).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas où la tolérance est bonne, la posologie sera augmentée à 10 mg par jour, pendant 2 à 4 semaines. 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 inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour, puis augmentée à 5 mg par jour, pendant 2 à 4 semaines.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmé :

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

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	10 mg

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

Tecpri® faible 1,25 mg, Tecpri® 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.

Tecpri® 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, TECPRI[®] 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 débuter par la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise. La réponse tensionnelle du patient détermine la nécessité d'ajuster la posologie. La créatinine plasmatique et la kaliémie doivent être mesurées au moins une fois par mois. Si la créatinine plasmatique dépasse 1,5 fois la limite supérieure de la norme, la posologie doit être diminuée ou arrêtée. Si la créatinine plasmatique dépasse 3 fois la limite supérieure de la norme, la posologie doit être arrêtée.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être ajustée en fonction de la créatinine plasmatique. Si la créatinine plasmatique dépasse 1,5 fois la limite supérieure de la norme, la posologie doit être diminuée ou arrêtée. Si la créatinine plasmatique dépasse 3 fois la limite supérieure de la norme, la posologie doit être arrêtée.
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min/1,73 m², la posologie initiale est de 2,5 mg par jour.
- si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min/1,73 m², la posologie initiale est de 1,25 mg par jour.
- si la clairance de la créatinine est < 10 ml/min/1,73 m², la posologie initiale est de 0,625 mg par jour.

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse périodique du potassium et de la créatinine sera effectuée au moins une fois par mois.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril sera administré par voie de dialyse du ramiprilate déterminée après 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 après l'infarctus, lorsque la condition cliniquement stable (stabilité hémodynamique et absence de récidive).

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, pendant 2 jours. Dans tous les cas où la tolérance sera bonne, 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 par 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 confirmée :

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

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant ou après les repas. Il ne modifie pas la biodisponibilité du ramipril. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, avec ou sans aliments.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI)	Excipients q.s	10 mg

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

Tecpri® faible 1,25 mg, Tecpri® 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.

Tecpri® 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, TECPRI[®] 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 e
à la posologie de 1,25 mg par jour en u
réponse tensionnelle du patient. La crée
afin de détecter l'apparition d'une éventu
- En cas d'insuffisance rénale : la poso
cette insuffisance :
• si la clairance de la créatinine est ≥ 30
la posologie initiale ;
• si la clairance de la créatinine est com
sera de 1,25 mg en une prise. C
e tensionnelle obtenue, sans dépa

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

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médi
périodique du potassium et de la créati
période de stabilité thérapeutique. Les d
les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramip
de dialyse du ramiprilate déterminée ap
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/m
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a
posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 j
cliniquement stable (stabilité hémodyn
résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en
d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 m
soir), pendant 2 jours. Dans tous les c
permet, la dose sera doublée tous les 2 j
matin et soir).

La mise en route du traitement sera
surveillance 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[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire
confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ram
Dans tous les cas, si la tolérance tension
après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en un p
2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en un p
long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avan
d'aliments ne modifiant pas sa biodispon
Le Ramipril peut être administré en une
1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée

dona®

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîtes de 20 et de 30 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur causer des réactions indésirables.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?

1. QU'EST-CE QUE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : Code ATC : M01AX05
 DONA® 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

DONA® 1500 mg est utilisé pour traiter les symptômes de l'arthrose légère, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre - Indications :

Lot N° : 2002439
 EXP : 04-2023
 PPV : 139,00 DH

- 3- Comment prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA® 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêter la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA® 1500 mg comme prévu.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :
Si vous arrêtez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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

dona®

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîtes de 20 et de 30 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur causer des réactions indésirables.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?

1. QU'EST-CE QUE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : Code ATC : M01AX05
DONA® 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

DONA® 1500 mg est utilisé pour traiter les symptômes de l'arthrose légère, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Lot N° : 2002439
 EXP : 04-2023
 PPV : 139,00 DH

- 3- Comment prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA® 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêter la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA® 1500 mg comme prévu.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :
Si vous arrêtez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa 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 سناه 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

BILAN BIOLOGIQUE

Casablanca, le 07/06/2022
Mme. KAZZIOU Zahra

- Urée sanguine
- Creatininémie
- ALAT
- ASAT
- CRP = C-Réactive Protéine
- Electrophorèse des protéines sériques
- Protéinurie de 24h
- NFS : numération formule sanguine
- Vitesse de sédimentation (VS)

LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES EL JOULANE
docteur TARIK JELLINE



**LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES**

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



**مختبر الجولان
للتحاليل الطبية**

الدكتور طارق جواد
طبيب اخصاصي في التحاليل الطبية

FACTURE N° : 221100243

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 04-11-2022

Patient : Mme KAZZIOU Zahra

Médecin : Dr EL HARRAR SANAA

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Cle
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0223	Vitesse de sédimentation	B30
0135	Urée	B30
0130	Protéines	B30
0177	Protéine (dosage)	B30
0216	Numération formule	B80
0370	CRP (Protéine C réactive)	B100
0111	Créatinin	B30
0146	Transaminases O (TGO)	B50
0147	Transaminases P (TGP)	B50
	Electrophorèse des protéines sériques	B250

Total des B : 680

TOTAL DOSSIER : 758 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent cinquante-huit dirhams.

LABORATOIRE EL JOULANE
MEDICALES
Docteur Tariq Jawad
5 Bloc 16 Av. El Joulane - Sidi Othmane
Tel : 05 22 38 05 30

LABORATOIRE EL JOULANE D'ANALYSES MEDICALES

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste



Date du prélèvement : 04-11-2022 à 07:33
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (52 ans)

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليل الطبية
Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20221104040
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA



HEMATOCYTOLIE

HEMOGRAMME (Cytométrie en Flux sur SYSMEX)

Numération globulaire

Hématies :	4.29	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.40)
Hémoglobine :	12.7	g/dL	(12.5-15.5)
Hématocrite :	38.0	%	(32.0-47.0)
VGM :	89	μ3	(82-98)
TCMH :	29.6	pg	(27.0-32.0)
CCMH :	33.4	%	(32.0-36.0)
Leucocytes :	2 600	/mm ³	(4 000-10 000)

Formule leucocytaire

Poly. Neutrophiles :	31.0	%	
Soit:	806	/mm ³	(1 800-7 500)
Poly. Eosinophiles :	5.0	%	
Soit:	130	/mm ³	(100-400)
Poly. Basophiles :	1.0	%	
Soit:	26	/mm ³	(<200)
Lymphocytes :	52.0	%	
Soit:	1 352	/mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	11.0	%	
Soit:	286	/mm ³	(200-1 000)

Numération plaquettaire

Plaquettes :	211 000	/mm ³	(150 000-400 000)
--------------	---------	------------------	-------------------

VITESSE DE SEDIMENTATION

01-06-2022

1ère Heure	30	mm	(<15)	24
2ème Heure	62	mm	(<20)	50

BIOCHIMIE SANGUINE

01-06-2022

UREE	0.28	g/L	(0.17-0.50)	0.26
(Méthode Uréase-GLDH Beckman Coulter)	4.66	mmol/L	(2.83-8.33)	

CREATININE SANGUINE	7.0	mg/L	(5.0-11.0)	6.8
(Méthode Enzymatique Beckman Coulter)	61.9	μmol/L	(44.2-97.3)	

**LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES**

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

Date du prélèvement : 04-11-2022 à 07:33
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (52 ans)



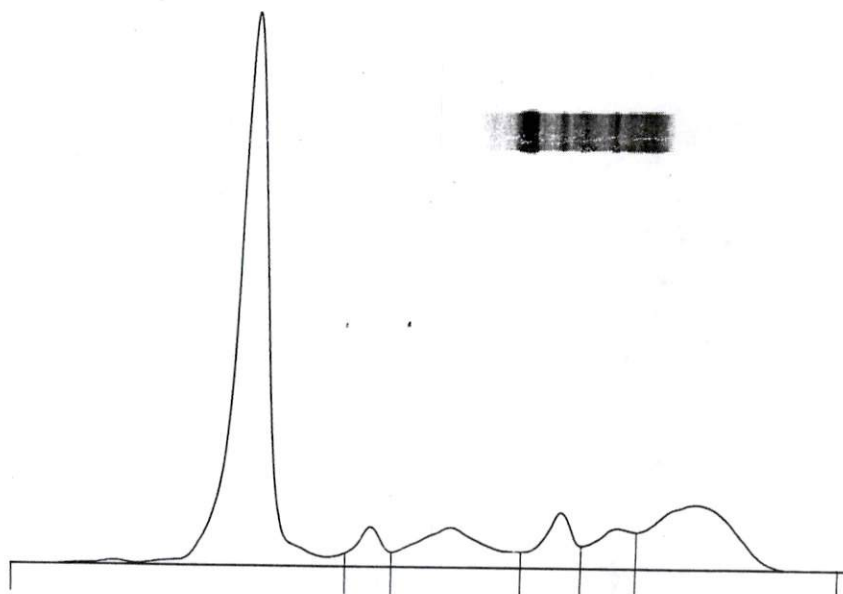
**مختبر الجولان
للتحليلات الطبية**

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحاليلات الطبية

Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20221104040
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANA'

Electrophorèse des protéines sériques

Technique capillaire : Capillarys 2 flex piercing



Nom	%	Normales %	g/L	Normales g/L
Albumine	57,6	55,8 - 66,1	38,0	40,2 - 47,6
Alpha 1	3,6	2,9 - 4,9	2,4	2,1 - 3,5
Alpha 2	9,9	7,1 - 11,8	6,5	5,1 - 8,5
Beta 1	5,9	4,7 - 7,2	3,9	3,4 - 5,2
Beta 2	5,5	3,2 - 6,5	3,6	2,3 - 4,7
Gamma	17,5	11,1 - 18,8	11,6	8,0 - 13,5

Rapp. A/G : **1,36**

P. T. : **66** g/L

Commentaire : Profil électrophorétique sensiblement normal.

