

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0000555

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ARIENE HASSAN
 Date de naissance : 01/01/49
 Adresse : LOT ATTADAMOUNE RUE N° 50 OULFA
 CASA
 Tél. : 0676027441 Total des frais engagés : 229470 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28/12/2022
 Nom et prénom du malade : Bouhaid Hafida Age : 68 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA, Oedème, Hypertension, Néphropathie
 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 : Casa Le : 28/12/2022
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/12/2022	Echocardiographie	1 x 6	200 + 30 = 700	[Signature]
13/01/2023		02	350 = 700	[Signature]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE EL IMRANE</p> <p>1 Bloc 2 N° 31 Bloc 3 Ind. de l'Industrie</p> <p>Industrie et Industrie</p> <p>Bisoual</p> <p>Ind. de l'Industrie</p>	<p>13.01.23</p> <p>28/01/23</p>	<p>689,00 dhs</p> <p>655,70 dhs</p>

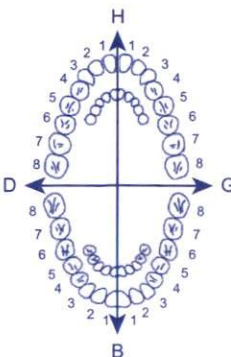
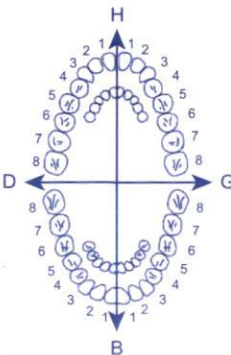
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient											
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE													
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. HANANE KAMOUM

Cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
Echocardiographie Transthoracique
Echocardiographie Transoesophagienne,
Epreuve d'effort,
Holter Tensionnel et Holter ECG
Diplômé de La Faculté de Medecine de Bordeaux
En Epreuve d'effort et en Echocardiographie
Ancien Interne au CHU de Bordeaux Pessac
Ancien Interne à L'hopital Sainte Justine à Montréal Canada



الدكتورة حنان كموم

إختصاصية في أمراض القلب للبالغين و الأطفال و الرضع
الفحص بالصدى و بالانضار و التخطيط الكهربائي للقلب
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي أوليفيك ببوردو فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى سانت جوستين بمونتريال بكندا

Casablanca Le : 13/01/2023

Dr HANANE KAMOUM
Spécialiste en cardiologie Adulte et Pédiatrique
Casablanca
Tél: 05 22 56 48 29 Fax: 05 22 56 48 30
KIC: 001 59990300000086

Bousseini Hafida

1) Regim peu sale + Regim de goutte.
84,80
2) ^{84,80} x 2 Ivezar 10 1cpt }
3) ^{110,40} x 2 Uloric 40 1cpt }
4) ^{149,00} x 2 Fleximax 1cpt }
689,00 dhs
3mm
3mm

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

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

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y15-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0.5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments anti-hypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Pasologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments anti-hypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs d'alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta bloquant.

Pasologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").

PPV: 84DH80

PER: 05/25

LOT: L1788-1

- essouffissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte importante par des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium du sang.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (parosésithés),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Ataque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement est augmentée.
- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippe,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grésillement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

Vous devez informer votre médecin ou votre pharmacien (ou être sous surveillance médicale) en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes encore enceinte d'utiliser à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge),
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ou un organe,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel.

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

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

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y15-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments anti-hypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Pasologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments anti-hypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs d'alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta bloquant.

Pasologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").

PPV: 84DH80

PER: 05/25

LOT: L1788-1

- essouffissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte importante par des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium du sang.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (parosésithés),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Ataque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement est augmentée.
- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippe,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du sang),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grésillement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

Vous devez informer votre médecin ou votre pharmacien (ou être sous surveillance médicale) en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge),
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ou un organe,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel.

FLEXIMAX

FORME ET PRESENTATION

Boîte de 30 et 60 gélules

COMPOSITION (par gélule)

Substance active: Cartilage de
d'Harpagophytum 200mg, Agent de charge: Amidon de Maïs,
Anti-agglomérant: Stéarate de Magnésium;
Capsule végétale en HPMC

PROPRIETES :

FLEXIMAX améliore la qualité du cartilage grâce à la combinaison du cartilage de requin et de l'Harpagophytum et permet ainsi un bien-être articulaire.

CONSEILS D'UTILISATION :

2 Gélules par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée

Ne pas laisser à la portée des enfants

À conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et Distribué par HEALTH INNOVATION

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif,
Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217.19

N°Enregistrement au ministère de la santé :

DA20202002567DMP/20UCA/MA V2

LOT: 2210003
FAB: 10/2022
EXP: 10/2025
PVC: 149.000H



FLEXIMAX

FORME ET PRESENTATION

Boîte de 30 et 60 gélules

COMPOSITION (par gélule)

Substance active: Cartilage de
d'Harpagophytum 200mg, Agent de charge: Amidon de Maïs,
Anti-agglomérant: Stéarate de Magnésium;
Capsule végétale en HPMC

PROPRIETES :

FLEXIMAX améliore la qualité du cartilage grâce à la combinaison du cartilage de requin et de l'Harpagophytum et permet ainsi un bien-être articulaire.

CONSEILS D'UTILISATION :

2 Gélules par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée

Ne pas laisser à la portée des enfants

À conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et Distribué par HEALTH INNOVATION

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif,
Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217.19

N°Enregistrement au ministère de la santé :

DA20202002567DMP/20UCA/MA V2

LOT: 2210003
FAB: 10/2022
EXP: 10/2025
PVC: 149.000H



Uloric®

40 & 80 mg (Fébusostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.
(Fébusostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébusostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY-37202 Dark Tan.
Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

DANS QUEL CAS UTILISER LE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi. ULORIC est indiqué chez l'adulte.

5. POSOLOGIE:

Mode et voie d'administration :

Par voie orale

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Fébusostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.
Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.
Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

6. Contre indications :

Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au Fébusostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

7. EFFETS INDESIRABLES:

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie



LOT 13747
MFG 01 2021
EXP 01 2024
SN PVB3C XEVE X3JA

PPV
110DH70

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie rénale ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament. Les symptômes d'une réaction allergique à ULORIC peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative, des démangeaisons).
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébusostat ne devra jamais être réinitié. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

Enfants et adolescents : Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

ULORIC contient du lactose : Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

9. Interactions médicamenteuses :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.

Uloric®

40 & 80 mg (Féboxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.
(Féboxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Féboxostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY- 37202 Dark Tan.
Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Féboxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

DANS QUEL CAS UTILISER LE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Féboxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi. ULORIC est indiqué chez l'adulte.

5. POSOLOGIE:

Mode et voie d'administration :

Par voie orale

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Féboxostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.
Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.
Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

6. Contre indications :

Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au Féboxostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

7. EFFETS INDESIRABLES:

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie



LOT 13747
MFG 01 20 2
EXP 01 20 2
SN PVB3C XEVE X3JA

PPV
110DH70

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie rénale ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament. Les symptômes d'une réaction allergique à ULORIC peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative, des démangeaisons).
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Féboxostat ne devra jamais être réinitié. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

Enfants et adolescents : Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

ULORIC contient du lactose : Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

9. Interactions médicamenteuses :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

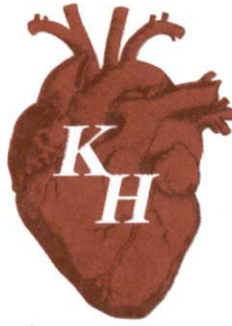
Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.

DR. HANANE KAMOUM

Cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
Echocardiographie Transthoracique
Echocardiographie Transoesophagienne,
Epreuve d'effort,
Holter Tensionnel et Holter ECG
Diplômé de La Faculté de Médecine de Bordeaux
En Epreuve d'effort et en Echocardiographie
Ancien Interne au CHU de Bordeaux Pessac
Ancien Interne à L'hôpital Sainte Justine à Montréal Canada



الدكتورة حنان كموم

إختصاصية في أمراض القلب للبالغين و الأطفال و الرضع
الفحص بالصدى و بالمنظار و التخطيط الكهربائي للقلب
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي أوليفيك ببوردو فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى سانت جوستين بمونتريال بكندا

Casablanca Le : 28/12/2022

Boussaid Hafida

Requiem pour Sate

87,00

① Relaxium B6 300

1cp, le soir psl 1mm

53,10

② Relaxol

1cp x 21,

28,80

③ Vitanevit fin

1cp x 21,

pendant 17jrs

④

~~Fleximay~~

1cp x 21,

psl 1mm

84,80

⑤

Prezar 50

1cp,

le matin psl 1mm

201,00

⑥ x2

Daflom 1000

1cp,

psl 3mm

655,7

STE PHARMACIE EL IMRANE
N°31 Bloc 2 Impasse de l'Urbain
et Industriel Hay Salama Sidi Ohtmane
Tél: 06 23 86 23 41

29 شارع العقيد العلام حي السلامة 3، عمالة ابن مسيك سيدي عثمان، أمام الثانوية التأهيلية جعفر الفاسي الفهري - الهاتف : 05 22 56 48 29

29, Bd. Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane Casablanca. E-mail : Kamoumhanane@gmail.com - الفاكس : 05 22 56 48 30

daflon® 1000mg

Comprimé pelliculé

Fraction flavonoïque purifiée micronisée

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations de 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 mentionné dans cette notice.
- 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 DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES - code ATC : C05CA53

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est préconisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 1000 mg, comprimé pelliculé

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse :

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Daflon pendant la grossesse.

Allaitement :

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Sans objet

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ CONTIENT

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez 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.

Insuffisance veineuse : 1 comprimé par jour au moment du repas.

Dans la crise hémorroïdaire : la posologie est de 3 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 2 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

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.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**CE QUE CONTIENT DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

• Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée.....1000,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent.....900,000 mg

Flavonoides exprimés en hespéridine 10 pour cent.....100,000 mg

Humidité moyenne.....40,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

• Les autres composants sont : Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc. Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîtes de 15 et 30 comprimés pelliculés.

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo, ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisant la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2L d'eau par jour, consommez des aliments

à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation

(Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019

daflon[®] 1000 mg

Comprimé pelliculé

Fraction flavonoïque purifiée micronisée

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations de 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 mentionné dans cette notice.
- 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 DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULO-PROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES - code ATC : C05CA53

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est préconisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 1000 mg, comprimé pelliculé

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse :

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Daflon pendant la grossesse.

Allaitement :

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Sans objet

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ CONTIENT

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez 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.

Insuffisance veineuse : 1 comprimé par jour au moment du repas.

Dans la crise hémorroïdaire : la posologie est de 3 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 2 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

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.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- **Très fréquent** (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

- **fréquent** (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- **peu fréquent** (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- **rare** (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- **très rare** (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- **fréquence inconnue** (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- **Fréquent** : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- **Peu fréquent** : colite.
- **Rare** : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- **Fréquence inconnue** : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**CE QUE CONTIENT DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

- Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée.....1000,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent.....900,000 mg

Flavonoides exprimés en hespéridine 10 pour cent.....100,000 mg

Humidité moyenne.....40,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont : Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc. Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîtes de 15 et 30 comprimés pelliculés.

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisant la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2L d'eau par jour, consommez des aliments

à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation

(Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

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

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 07-15-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée et Fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants du médicament.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'être sous votre rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments.

PPV: 84DH80

PER: 09/25

LOT: L3097

Effets indésirables les plus fréquents :

- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
 - Faiblesse,
 - Fatigue,
 - Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
 - Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
 - Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
 - Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
 - Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.
- Peu fréquents :
- Somnolence,
 - Maux de tête,
 - Troubles du sommeil,
 - Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
 - Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
 - Essoufflement (dyspnée),
 - Douleurs abdominales,
 - Constipation opiniâtre,
 - Diarrhée,
 - Nausées,
 - Vomissements,
 - Eruption (urticaire),
 - Démangeaisons (prurit),
 - Eruption cutanée,
 - Gonflement localisé (œdème),
 - Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Transvasement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Ataque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habitude.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge) ou des vomissements importants ou des diarrhées, ne prenez pas ce médicament car il existe un risque de récidive.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres),
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, une épilepsie,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) ou des médicaments qui augmentent la quantité de sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de l'organisme.



Gélule
Voie orale

Relaxium[®] B6

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg
équivalent en Magnésium.....150 mg
Vitamine B6.....1 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium.....300 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium.....375 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique

1401107 - Zone Industrielle 70 South - Clichy-lès-Bains

Lot: 220596
PLU: 07/2025
87,00DH
Droguettes Deva Pharmaceutique
Pharmacien Responsable

IMPRIMEPEL 06/21

Code : AC2 - 00068

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE RELAXOL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractions musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RELAXOL ?

Ne prenez jamais Relaxol :

• Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous avez une maladie grave du foie. • Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (parésie flasque). • Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir « Posologie » et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/ d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études



en laboratoire. Chez l'homme, le risque de cancer est faible. Le risque de cancer est faible chez un enfant à naître. Votre médecin vous conseillera la contraception. Vous devez éviter : • Si vous pesez plus de 100 kg, graves des reins, de boire de l'alcool, de souffrir par exemple de diabète, si vous avez pris ou prenez un médicament, si vous êtes atteint d'une maladie chronique, si vous souffrez de problèmes de circulation, notamment par le sang. • La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée. • En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré. • En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang : Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (urémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé

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

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

« Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage ».

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin. L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices : médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

• Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie. • Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate). • De la rifampicine (un antibiotique). • En même temps de l'alcool.

RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool : La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ce médicament :

• Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatiques (nombre anormal de chromosomes) ; ceci a

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

PPV

LOT

PIR

28,80



استعمال هذا الدواء
نما مجددا.
أي شكوك. استشر

لا يجردك إعطاؤه
مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ
السواغ: ما يكفي لقرص واحد
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على
الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،
- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن، و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
ويتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الأم.

5. المقدار/ طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.
في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة
باستثناء إذا أرتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من
الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم
ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز
والغلكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أفضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز و السكروز.

9. احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لفرض تغادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل
قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السانقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيميدك

20-22، زقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

48 (105 x 120) mm

90°C

DR. HANANE KAMOUM

Cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
Echocardiographie Transthoracique
Echocardiographie Transoesophagienne,
Epreuve d'effort,
Holter Tensionnel et Holter ECG
Diplômé de La Faculté de Médecine de Bordeaux
En Epreuve d'effort et en Echocardiographie
Ancien Interne au CHU de Bordeaux Pessac
Ancien Interne à L'hôpital Sainte Justine à Montréal Canada



الدكتورة حنان كموم

إختصاصية في أمراض القلب للبالغين و الأطفال و الرضع
الفحص بالصدى و بالمنظار و التخطيط الكهربائي للقلب
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي أوليفيك ببوردو فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى سانت جوستين بمونتريال بكندا

Casablanca Le :

Casablanca, Le 28/12/2022

Dr HANANE KAMOUM
spécialiste en cardiologie (adulte et pédiatrique)
29, Bd. Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane
Casablanca.
Tél: 05 22 56 48 30
Fax: 05 22 56 48 30
ICC: 00195950300

COMPTE-RENDU D'ECHO DOPPLER CARDIAQUE COULEUR **MME BOUSSAID HAFIDA, âgée de 68 ans.**

COMPTE-RENDU :

Patiente de 68 ans,
Ayant comme ATCD une surcharge pondérale, dyslipidémie, âge et ménopause.
Ayant une sciatique au stade chirurgical non opérée avec des névralgies actuellement.
Ayant fait un arrêt circulatoire lors d'une anesthésie pour u canal lacrymal (pas de document ???)
Ayant fait des épistaxis non explorée sous cardioaspirine.
Auto médicaments par des AINS lors des accès de crise de sciatique.
Acide urique limite il y a un mois.
Admise pour exploration cardiaque d'une dyspnée d'effort stade I à II sans angor sans AVC
ni AIT ni palpitation sous réserve que la patiente est grabataire. OMI régressive par la surélévation des MI.
SP : TA à 150/60mmhg à 140/60mmhg, RR à 65 cycles par mn, pas de souffle cardiaque, pas de signes cliniques d'insuffisance cardiaque. OMI maleolaire.
ECG : RRS à 65 cycles par mn, axe QRS normal, sans hypertrophie sans trouble de la repolarisation.

A l'échographie Cardiaque :

AO= 25 OG= 45

SIV=8, PP=7, DTDVG=38, FEVG=70%,

1/ VG non dilaté, non hypertrophié.

Bonne fonction systolique segmentaire. Bonne fonction systolique globale avec une

FEVG à 70% en sbp. Flux mitral type anomalie de la relaxation. Pressions de remplissage du VG normales.

2 /VD non dilaté, de bonne fonction systolique globale. Valve tricuspide souple, insuffisance tricuspide minime, PAPS à 12+5=17 mmhg

3/ OG non dilatée, libre d'échos en ETT. SOG à 14cm².

4/ OD non dilatée, libre d'échos en ETT. SOD à 11 cm².

Dr HANANE KAMOUM
spécialiste en cardiologie (adulte et pédiatrique)
29, Bd. Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane
Casablanca.
Tél: 05 22 56 48 30
Fax: 05 22 56 48 30
ICC: 00195950300

29 شارع العقيد العلام حي السلامة 3، عمالة ابن مسيك سيدي عثمان، أمام الثانوية التأهيلية جعفر الفاسي الفهري - الهاتف : 05 22 56 48 29

29, Bd. Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane Casablanca. E-mail : Kamoumhanane@gmail.com
05 22 56 48 30 : الفاكس

DR. HANANE KAMOUM

Cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
Echocardiographie Transthoracique
Echocardiographie Transoesophagienne,
Epreuve d'effort,
Holter Tensionnel et Holter ECG
Diplômé de La Faculté de Médecine de Bordeaux
En Epreuve d'effort et en Echocardiographie
Ancien Interne au CHU de Bordeaux Pessac
Ancien Interne à L'hôpital Sainte Justine à Montréal Canada



الدكتورة حنان كموم

إختصاصية في أمراض القلب للبالغين و الأطفال و الرضع
الفحص بالصدى و بالمنظار و التخطيط الكهربائي للقلب
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي أوليفيك بوردو فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى سانت جوستين بمونتريال بكندا

28/12/2022

Casablanca Le :

Nom : BOUSSAID

Prénom : HAFIDA

Dr HANANE KAMOUM
spécialiste en cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
29, Bd Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane
Casablanca.
Tél: 05 22 56 48 29 Fax: 05 22 56 48 30
ICE: 001959903000096

Facture des honoraire

CONSULTATION.....200 DHS
ELECTROCARDIOGRAMME.....50 DHS
ECHOCARDIOGRAPHIE.....700 DHS

Montant reçu pour Consultation + ECG + échocardiographie est neuf

Cent cinquante dirhams.

INPE : 091026799

Identifiant commun d'entreprise ICE : 001959903000096

Dr HANANE KAMOUM
spécialiste en cardiologie (Adulte et Pédiatrique)
29, Bd Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane
Casablanca.
Tél: 05 22 56 48 29 Fax: 05 22 56 48 30
ICE: 001959903000096
Dr H KAMOUM

29 شارع العقيد العلام حي السلامة 3، عمالة ابن مسيك سيدي عثمان، أمام الثانوية التأهيلية جعفر الفاسي الفهري - الهاتف : 05 22 56 48 29

29, Bd. Al Akid Al Alam Hay Salama 3 Sidi Ohtmane Casablanca. E-mail : Kamoumhanane@gmail.com : الفاكس : 05 22 56 48 30

HF, Dfs

0s

II

III

I

ID =
DEC 28, 2022 12:00:37

Brusse

AGE/SEXE =

68ans / F

NOM =

aVR

aVL

aVF

V1

V2

V3

V4

V5

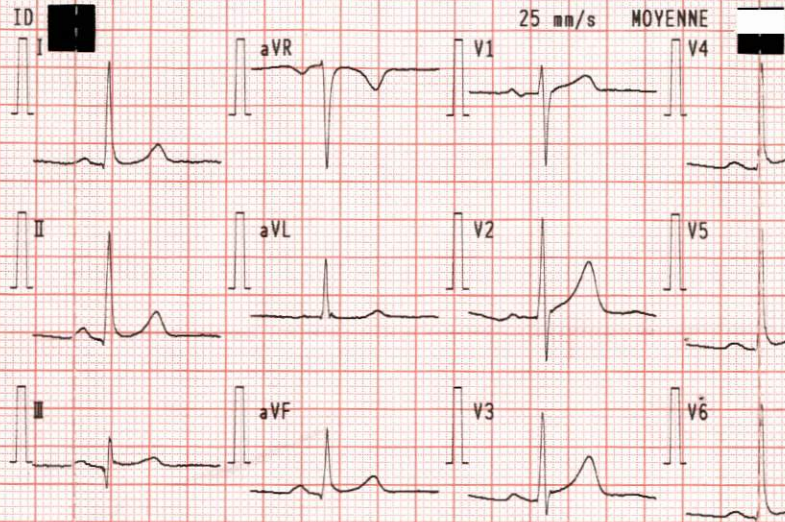
V6

10s

[Kenz C601 V-1.00]

DR HANANE KAMOU
Spécialiste en cardiologie (Rég. de l'Ordre des Médecins)
19 Bd Al Khat Alimt Hwy Sfax 405 22 56 48 30
Cellulaire : 987195903/987195905

DR HANANE KAMOU
Spécialiste en cardiologie (Rég. de l'Ordre des Médecins)
19 Bd Al Khat Alimt Hwy Sfax 405 22 56 48 30
Cellulaire : 987195903/987195905



DEC. 28, 2022 12:00:37
ECG EN REPOS (2.02)

ID = *Boussaid*
AGE/SEXE = / *tafiola*
TAILLE = cm
PDS = kg
P.A. = / mmHg
F.C. = 65 /min (0.919 s)
PR = 0.170 s
QRS = 0.078 s
AXE = 34 deg
QT/QTcB = 0.374 s/0.390
RV5 = 1.60 mV
SV1 = 0.95 mV
TRAITEMENT

RÉVISÉ PAR

DEC. 28, 2022 12:00:37
TEST DE STRESS : OUI

***** ECG NORMAL *****
141 Rotation antihoraire
807 Rhythme normal sinus

68ans / F
150/60 - 4

V2) R = 1.31mV, S = 0.56mV

· Virtuellement dans les limites normales.



HF, DFs

DR AMAL

ID =

[Kenz C601 V-1.00]

ID =

[Kenz C601 V-1.00]

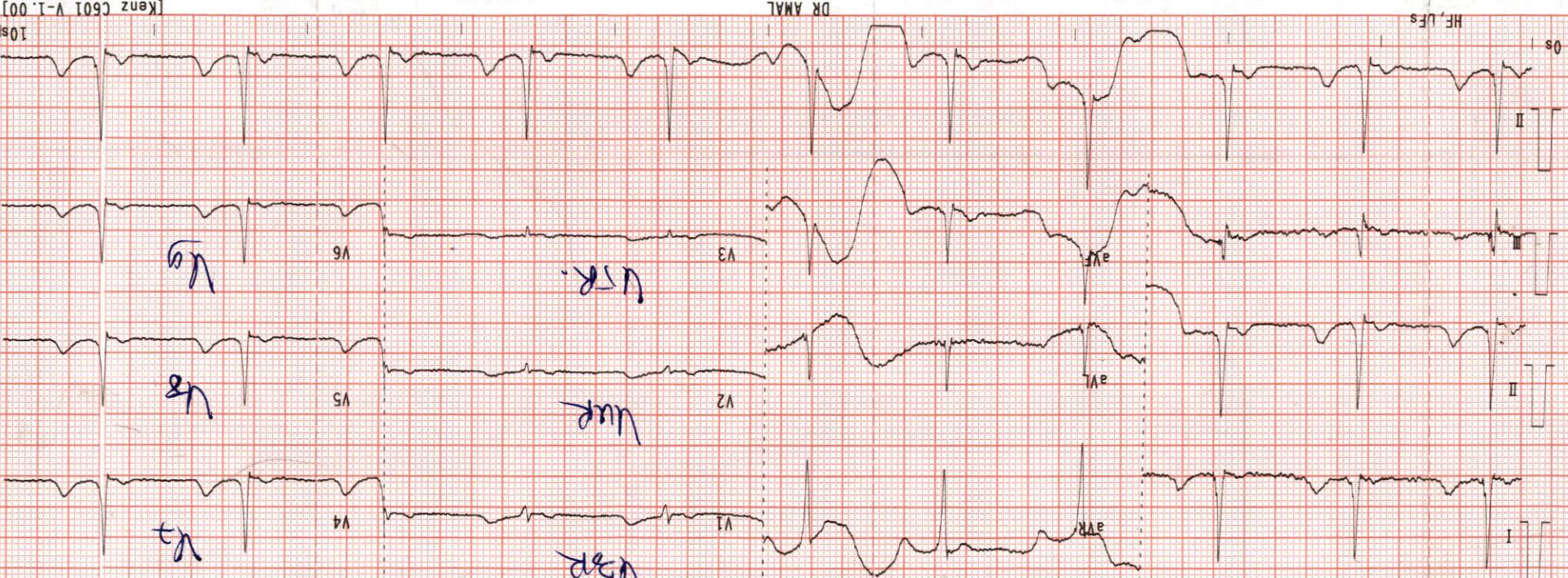
DEC 28, 2022 12:01:55

Bousseini Hafida

AGE/SEX = /

68 ans / f

MON =



10s

[Kenz C601 V-1.00]