

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-769454

58029

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03072

Société : Retraite RAA

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : EL KHADIR LARBI

Date de naissance : 01.01.1954

Adresse : 20 Rue Ephraïm Bourgogne
CASA ANFA

Tél. : 0661066046 Total des frais engagés : 1259,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen 1^{er} Angle Boulevard Anouar
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 26 11 11

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/02/2023

Nom et prénom du malade : chajji mohamed

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : DIABETE + HYPERTENSION

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 20 AVR. 2023

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 : 25 / 02 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/02/2013			Jeotin	INPE : 091028506 Professeur Hassan EL GHOMARI Endocrinologie Nutrition

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25-02 2023	435,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	25/2/23	B320	524,20

[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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION	
	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H - 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 B G 			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب و الصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونتريال - كندا

Casablanca, le : 25/04/2013 : الدار البيضاء في

Mme CHAJI Malika

Merci de bien vouloir réaliser les examens suivant :

CRP

Glycémie à jeun

Hémoglobine glycosylée

ASAT+ALAT+GGT

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA
Dr Hicham JAZZANITOLHAM
Biologiste e
304, Bd. Zerkouni
Tél: 05 22 27 48 98 Fax 05 22 27 49 13

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
N° 313 Casablanca Tél: 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr - E-mail :

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le : 25.02.23 : الدار البيضاء في

Pharmacie AL TARBABI
LAHBABI Amina
45, Bd de Bourgogne - Casablanca
Tél: 0522.27.35.82
TP: 35601098 - ICE: 001654187000019
INPE 0070004

Mme CHAJII Malika

GLUCOPHAGE 850 MG

1 - 1 - 1 pendant 3 mois

$$45,20 \times 4 = 180,80$$

LEVOTHYROX 50

1 cp / jour le matin. 30 min avant le repas pendant 3 mois

$$13,40 \times 3 = 40,20$$

LIBRAX

1 cp le soir pendant 1 Mois

$$2 \times 1,00 = 2,00$$

VITANEVRIL FORT

2 - 0 - 2 pendant 1 Mois

$$28,80 \times 4 = 115,20$$

MAGMINE 300

0 - 0 - 1 , pendant 1 MOIS

$$99,00$$

$$435,20$$

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie & Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca
et Abdelmoumen N° 313 - Casablanca - Tél: 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريد

يجب قراءة هذه النشرة باكملها بانتباه احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان وصف هذا الدواء لك شخصيا، لا تبه الأعراس التي لديك، لأن ذلك قد يسيء أو تأقلم أحد الأعراس غير المرغوبة أو النشرة عليك إعلام الطبيب أو الصيدلاني

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1- ما هو جليكوفاج، قرص مغلف و
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها
- 3- ما هي طريقة تناول جليكوفاج،
- 4- ما هي الآثار غير المرغوبة
- 5- ما هي طريقة حفظ جليكوفاج، قرص مغلف
- 6- متوى العلية ومعلومات إضافية.

1- ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

A10BA02 code ATC

الصف الصيدلي العلاجي

دواعي الاستعمال:

يحتوي جليكوفاج على متفورمين، إله دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفواندين.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم، يستخدم الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مستويات السكر في الدم منخفضة لا ينتج البنكرياس كمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في الدم حتى يصبح المستوي أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت تأخذ دواءين من وزن زائد، يسمح ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل لمساعدته على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل التي جليكوفاج؟

يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري الذي "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. يستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

يستعمل المرضى المصابون بارتفاع جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (الدوية) سيقام الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟

موانع الاستعمال:

- 1- لا تتناول جليكوفاج في الحالات التالية:
- إذا كنت تعاني من الكلى (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى
- إذا كنت تعاني من تهوع حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه شغل فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثان، تقبؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبي
- (انظر حمض لبي (أسفل) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تكتف
- في تراكم مواد في الدم يسمى "إحماض كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري
- أولى الأعراس هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
- إذا فقت كمية كبيرة من الماء (الجفاف)، مثلا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا

تقيت عدة مرات على التوالي، قد يؤدي الانخفاض في مشاكل كلوي من شأنها أن تعرض لخطر الحمض البيني (التهاب حاد، مثلا لتهاب الرئتين أو التهاب الكلىتين. قد تؤدي الإصابات الجادة إلى مشاكل في الكلىتين من شأنها تعريض لخطر الحمض البيني (انظر "انتبه مع جليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل جادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل سدسة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض البيني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

LOT 221854
EXP 12/2027
PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.20DH

PPV 45.

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريد

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه واحتفظ بهذه النشرة. فقد تحتاج لقراءتها إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان وصف هذا الدواء لك شخصيا، لا تبه الأعراس التي لديك، لأن ذلك قد يسيء أو تأقلم أحد الأعراس غير المرغوبة أو النشرة عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي

على ماذا تحتوي هذه النشرة
1- ما هو جليكوفاج، قرص مغلف و
2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها
3- ما هي طريقة تناول جليكوفاج، و
4- ما هي الآثار غير المرغوبة لها
5- ما هي طريقة حفظ جليكوفاج، قرص مغلف
6- متوى العلية ومعلومات إضافية

1- ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟ A10BA02 code ATC

الصف الصيدلي العلاجي
دواعي الاستعمال:

يحتوي جليكوفاج على متفورمين، إله دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفواندين.
الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم. يستبد الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مستويات السكر في الدم منخفضة لا ينتج البنكرياس كمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في الدم حتى يصبح المستوي أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت تأخذ دواءين من وزن زائد، سيعمل ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل لمساعدتك على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.
ما هي الحالات التي يستعمل التي جليكوفاج؟
يستخدم جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري الذي "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. يستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستخدم المرضى الباقين تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (الدوية) سيقام للكم أو إنسولين).

يشتمل الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟ موانع الاستعمال:

لا تتناول أو جليكوفاج في الحالات التالية:
إذا كنت تعاني من الكلى (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى
إذا كنت تعاني من تهوع حاد في وظائف الكلى
إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه انخفاض ضغط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثان، تقوى، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض ليني (انظر حمض ليني أسفل) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تكتف تراكب مواد في الدم يسمى "إحماض كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري أولى الأعراس في تشلل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقت كمية كبيرة من الماء (الجفاف)، مثلا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تغيرت عدة مرات على التوالي، قد يؤدي الانخفاض في مشاكل كلوية من شأنها أن تعرض لخطر الحمض البيني (التهاب حاد، مثلا لتهاب الرئتين أو التهاب الكلىتين، قد تؤدي الإصابات الجادة إلى مشاكل في الكلىتين من شأنها تعريض لخطر الحمض البيني (انظر "انتبه مع جليكوفاج" أدناه).
إذا كنت تتناول علاجا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل جادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل سدسة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض البيني (انظر "تحذيرات و احتياطات").

LOT 221854
EXP 12/2027
PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH



LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

LOT 221854

EXP 12/2027

PPV 45.20DH

MERCK



6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH

7862180306

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوثيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

- نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
- الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوثيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوثيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوثيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج
الجرعة

ياخذ دائما هذا الدواء بجدولة أو انشوربات طبيبك أو الصيدلي

MERCK



6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH

7862180306

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوثيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

- نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
- الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوثيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوثيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوثيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج
الجرعة

ياخذ دائما هذا الدواء بجدولة أو انشادات طبيبك أو الصيدلي

MERCK



6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH

7862180306

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوثيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

- نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
- الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوثيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوثيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوثيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول و مدة العلاج
الجرعة

ياخذ دائما هذا الدواء بجرعة واحدة أو اثنتين، طبيبك أو الصيدلي

Librax®

Pour le traitement des syndromes intestinaux et génito-urinaires dus à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide

oxyde et 2,5 mg de bromure

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

PPV: 21,00 DH

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylidiazépam. Le démoxépam et le desméthylidiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

VITANEVRIL FORT 100 mg,

8. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES
D'EMPOISONNEMENT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pé
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.
Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie, 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise
Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitamínique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non vitaminisés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration :
Voie orale.

- Durée du traitement :
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration :
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
 - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.
NE HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80



présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, à l'absorption du glucose et du galactose ou de diabète.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFET NOTOIRE

Lactose monohydrate.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

NS

avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc
Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc
SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam
Roches Noires

20300 Casablanca
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

8. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES
D'EMPOISONNEMENT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pé
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de
ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir
Si vous avez toute autre question, si vous
plus d'informations à votre médecin ou
Ce médicament vous a été personnellement
jamais à quelqu'un d'autre, même en cas
cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez
effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre
médecin ou à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise 100 mg
Benfotiamine

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de
magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ;
Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitamínique dus à une diminution des
apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs
riches en protéines non vitaminisés, nutrition parentérale), en
association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-anténale.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration :
Voie orale.

- Durée du traitement :
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration :
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
 - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.
N'HEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE
ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80



présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce
contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, à
l'absorption du glucose et du galactose ou de dé
se.

OUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE
IN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFET NOTOIRE

Lactose monohydrate.

tre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.
OUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE
IN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NS

avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie
alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE
PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce
médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT
D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de
l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date, à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

8. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES
D'EMPO

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pe (DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.
Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin, 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise
Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitamínique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non vitaminisés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration : Voie orale.

- Durée du traitement : se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration : 2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
 - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.
NE PAS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80



présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, à l'absorption du glucose et du galactose ou de diabète.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFET NOTOIRE

Lactose monohydrate.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

NS

avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

8. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES
D'EMPO

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pe (DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.
Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin, 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise
Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitamínique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non vitaminisés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration : Voie orale.

- Durée du traitement : se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration : 2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
 - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.
NE PAS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80



présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, à l'absorption du glucose et du galactose ou de diabète.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFET NOTOIRE

Lactose monohydrate.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

NS

avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

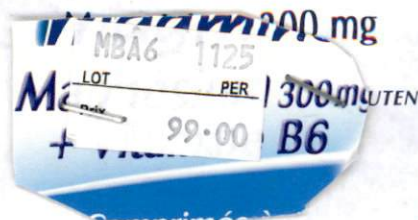
Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

Magmine



COMPOSITION

Par comprimé :

Oxyde de magnésium d'origine marine 300 mg
Soit un apport en magnésium élément de
Vitamine B6 2mg

PROPRIETES

Le magnésium est indispensable au bon fonctionnement du cœur, des nerfs, des muscles et des différentes phases du métabolisme de l'organisme. **MAGMINE** à base de 300 mg de magnésium et de vitamine B₆, permet de couvrir les besoins quotidiens en magnésium dans certaines situations :

- Effort physique intense
- Crampes et tensions musculaires, fatigue physique,
- Alimentation déséquilibrée, avec carence nutritionnelle chez les personnes âgées, chez l'adolescent et en cas de régime alimentaire pendant des cures d'amaigrissement
- Surmenage, activité intellectuelle intense
- Stress, lassitude, difficulté d'endormissement
- Croissance chez l'adolescent

CONSEILS D'UTILISATION.

- Prendre 1 comprimé par jour, à avaler, en buvant un verre d'eau.

PRESENTATION

Boîte de 30 comprimés

Boîte de 45 comprimés

Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

Laboratoires JUVA SANTÉ
8, rue Christophe Colomb - 75008 PARIS - FRANCE
Importé par PROMOSER
Résidence CASA I 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

LABORATOIRES
JUVA SANTÉ

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA

394, Boulevard Zerktouni – Résidence le Casablanca – Bourgogne – CASABLANCA
Tél : 0522 27 48 96 – Fax : 0522 27 49 13 – Patente : 35405458 – INP : 093001006
CNSS : 6369949 IF : 40110273 – ICE : 001699292000019

FACTURE N° : 230201004

Casablanca le 25-02-2023

Mme CHAJII Malika

Date de l'examen : 25-02-2023

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E15
0370	CRP	B100
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50
0118	Glycémie	B30
0119	Hémoglobine glycosylée	B100
0146	Transaminases O (TGO)	B50
0147	Transaminases P (TGP)	B50

Total des B : 380

TOTAL DOSSIER : 524.20 DH

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

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA
Dr Hicham ~~QUATANI~~ TOUHAMI
Biologiste
394, Bd. Zerktouni - Casablanca
Tél: 05 22 27 48 96 - Fax: 05 22 27 49 13



CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA

مختبر التحليلات الطبية

Laboratoire de Biologie Médicale

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - P.M.A.



د. هشام الوزاني التهامي

Dr. Hicham OUAZZANI TOUHAMI

Pharmacien Biologiste

Ancien interne et Attaché au C.H.U. de Montpellier
D.U. de Fertilité Humaine de la Faculté de Médecine
de Montpellier - D.U. d'Assurance Qualité de la Faculté
de Pharmacie Paris V

cofrac



ACCREDITATION N° 8-4177

Portées disponibles
sur www.cofrac.fr

Seuls les résultats identifiés
par le symbole [AC] sont couverts
par l'accréditation

Manque

l'ordonnance

Dossier ouvert le : 25-02-2023

Prélevé le : 25-02-2023 à 09:34

Edité le : 25-02-2023

Mme CHAJII Malika

Réf dossier: 23023940

Page N° : 1 / 1

Valeurs références

Antériorités

BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

CRP
(Immunoturbidimétrie)

10 mg/L

(<5)

24-08-2019

12

Glycémie à jeun [AC]
(Dosage enzymatique)

1.40 g/L

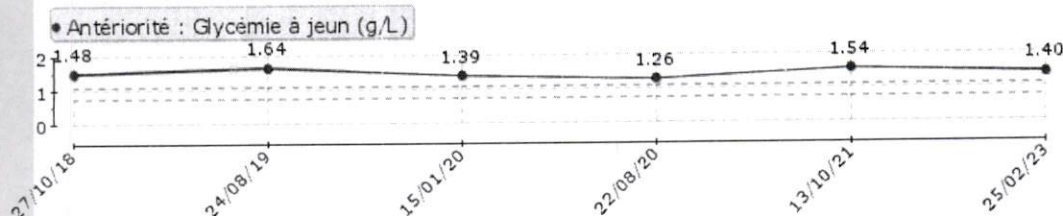
(0.74-1.09)

13-10-2021

1.54

7.77 mmol/L

(4.11-6.05)



Hémoglobine glyquée (HbA1C) [AC]
(Technique HPLC/D10 BIORAD (NGSP/DCCT))

7.6 %

Interprétation (NGSP/DCCT):

Sujet non diabétique : 4.0-6.0
Sujet diabétique (selon ADA) : >ou= 6.5
Chez le sujet diabétique, la cible : < ou = 7.0
HbA1C:

Transaminases SGOT /ASAT [AC]
(Dosage enzymatique)

22 UI/L

(<40)

Transaminases ALAT(GPT) [AC]
(Dosage enzymatique)

22 UI/L

(<41)

Gamma glutamyl-transférase (GGT) [AC]
(Dosage enzymatique IFCC)

12 UI/L

(<40)

Prélèvement à domicile sur rendez-vous

394, Bd. Zerktouni - Resd. Le Casablanca - Bourgogne - 20040 Casablanca Tél.: 05 22.27.48.96 / 05 22.47.29.46 / 06 61.79.86.18 - Fax: 05 22.27.49.13
E-mail: labocbc@gmail.com - Site web: www.laboratoirecbc.com - INP: 097158794 - Patente: 35405458 - C.N.S.S.: 6368949 - IF: 40110273 - ICE: 001699292000019

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA
Dr. Hicham OUAZZANI TOUHAMI
Biologiste
394, Bd. Zerktouni - Casablanca
Tél: 05 22 27 48 - Fax 05 22 27 49 13