

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

186/21

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7280

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : NALKI

ABDELHAMDID

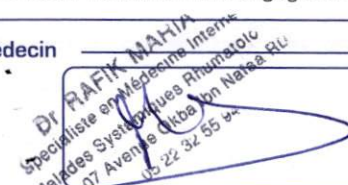
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/12/2023

Nom et prénom du malade : HADAOUI HANAN

Age:

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : suspe Grhe

Affection longue durée ou chronique ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait une nature secrète, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04/12/23	9		300 DTT	Dr. RAFIK Al Idrissi Spécialiste en Médecine Dentaire Malades Systemiques Rhumatisants Adresse: 07 Avenue Ibn Nafis 0522 32 55 55

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE BAUK	04/12/23	522,20
صيدلية باوك		
81, Bloc H Hay Hassan		
العنوان: ...		

ANALYSES - RADIOPHOTOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
CENTRE DE RADIOLOGIE OULAD FRIZ 13, Avenue Pierre Aït Benhaddou Lotissement Berrouaghia Erraz INPE 060005646	04/12/23	Réf. Lombax FIP	300 DTT
BERRECHID	04/12/23	Analysé	593,00 DTT

AUXILIAIRES MEDICAUX

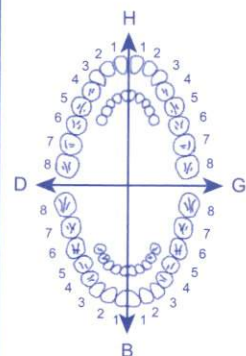
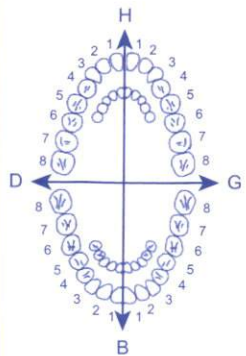
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412 00000000 35533411	G	21433552 00000000 11433553
D	00000000	B	00000000	MONTANTS DES SOINS
G	00000000		00000000	DATE DU DEVIS
B	35533411		11433553	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				

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systémiques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مرية

الطب الباطني

الأمراض، المحمد عاتية

أصل أرض الدار

طيبة سابقة في مستشفى

مولای یوسف و این رشد

في الدار البيضاء

Berrechid le : 04 DEC 2023

7^m 1400000 1400000.

265, 8

1) ALJSE TS

1 gel 15

A circular blue ink stamp with the letters "S.V." in the center.

(me) $\exists \top$

$\times \frac{3}{5} \text{ sec}$

60,40 Pw

1 gel x 21

三

Dr HAFIK MAHIA
Specialiste en Médecine Interne
Malades Systémiques
rue 07 Avenue Okba Ibn Nafaa
05 22 34 35 55

٧ زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - يرشيد.

Tél. 05 22 32 55 94

12/21

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde),

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné unique-
ment par voie orale et doit être avalé des comprimés.



6 118001 102020
Levthyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, avec une cuillerée d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas permanente, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.

EXP:

09/2025

Lot:

601841

Fab:

10/2022



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde),

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné unique-
ment par voie orale et doit être avalé des comprimés.



6 118001 102020

Levthyrox® 100 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

62160342

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, avec une tasse de thé ou de café.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas permanente, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.

EXP:

09/2025

Lot:

601841

Fab:

10/2022

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde),

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné unique-
ment par voie orale et doit être avalé des comprimés.



6 118001 102020
Levthyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, avec une cuillerée d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas permanente, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.

EXP: 09/2025
Lot: G01841
Fab: 10/2022

62160342

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde),

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné unique-
ment par voie orale et doit être avalé des comprimés.



6 118001 102020
Levthyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, avec une cuillerée d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas permanente, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.

EXP: 09/2025
Lot: G01841
Fab: 10/2022

62160342

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde),

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné unique-
ment par voie orale et doit être avalé des comprimés.



6 118001 102020

Levthyrox® 100 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

62160342

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, avec une tasse de

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas permanente, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.

EXP:

09/2025

Lot:

601841

Fab:

10/2022

SPECTRUM® 250 mg & 500 mg
comprimé pelliculé, Boîtes de 10 et de 20
SPECTRUM® 750 mg comprimé pelliculé,
Boîte de 10
(Ciprofloxacine)

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 pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament peut être un produit pharmaceutique. Si le nom n'est pas à d'autres personnes il pourra leur faire mal, mais les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables graves ou graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que SPECTRUM® comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé?
- Comment utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver SPECTRUM® comprimé pelliculé?
- Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que SPECTRUM® Comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé?

Classe pharmacothérapeutique

Fluorquinolone - ATC : J01MA02

SPECTRUM® est une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluorquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines soucches spécifiques de bactéries.

À l'adulte

SPECTRUM® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections péristomiques ou fessières de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*

• Exemples : à la maladie du chancre, au traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et si ayant la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibactérien additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM®.

2. Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires chez l'enfant et l'adolescent qui comprennent les infections ayant entraîné les rejets (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du chancre

SPECTRUM® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionné en rubrique 6).

• Si vous prenez de la lidazide (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Avant de prendre ce médicament

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluorquinolones/quinolones, incluant SPECTRUM®, comme préliminaire ou en effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluorquinolone. Si tel est le cas, vous devrez attendre au moins six mois avant de prendre un autre médicament de cette famille.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SPECTRUM®, comprimé pelliculé.

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Si vous avez déjà eu des problèmes avec les tendons avec des antibiotiques de la même famille que SPECTRUM®.

• Si vous avez une diabète car vous pourrez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine.

• Si vous souffrez d'arthrose ou d'ostéoporose n'entrez pas dans une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypotension ou de « renflement » un gros vaisseau sanguin (anémie orthostatique ou anémie périphérique de un gros vaisseau).

• Si vous avez été suivi en diagnostic de la présence de valvules cardiaques (réparation des valves cardiaques).

• Si vous avez des antécédents familiaux d'insuffisance cardiaque, de dé sostension artérielle ou de valvulopathie cardiaque, ou présentez d'autres symptômes de risque ou de douleur dans les artères qui peuvent être prédisposées (par exemple, des crampes du cœur sous l'effet de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren [une maladie auto-immune inflammatoire], ou des troubles vasculaires tels que l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la maladie de Behcet, l'hypertension artérielle ou une arthrose connue) la polyarthrite rhumatoïde (une maladie des articulations) ou l'arthrose (maladie du coude).

• Si vous avez des problèmes de coeur. La ciprofloxacine doit être utilisée avec prudence si vous êtes née(e) avec, ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un test ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un désordre électrolytique dans le sang (notamment un taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (bradycardie), si vous avez un cœur artificiel (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (attaque du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate

déhydrogénase (G6PD), car vous pourrez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine. Pour le traitement de certaines infections de l'appareil digestif, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SPECTRUM®. Si une amélioration des symptômes n'est pas observée, il vous faut consulter votre médecin.

Prenez la prise de SPECTRUM® comprimé pelliculé avec de l'eau.

Prenez immédiatement votre médicament si l'un des symptômes suivants se produisent pendant le traitement par SPECTRUM®. Votre médecin déterminera si le traitement par SPECTRUM® doit être arrêté.

• Réaction allergique sévère et soutenue (urticaire, anaphylaxie, asthme de quinzaine). Dès que la dose est élevée, il existe un risque faible de survenue d'une réaction allergique sévère, se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, sensations de étouffement, difficultés respiratoires, éternuements, toux, éternuements, douleurs thoraciques lors du passage en position debout. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Effets indésirables graves, durables, invalidants et potentiellement irréversibles. Les médicaments antibactériens de type fluorquinolone/quinolone y compris SPECTRUM®, ont été associés à des effets indésirables graves, certains peuvent être persistants (durant des mois ou des années), invalidants ou potentiellement irréversibles. Il est notamment de douleurs dans les tendons, les muscles et les articulations des extrémités supérieures et inférieures, de difficultés respiratoires, sensation d'oppression dans la poitrine, douleurs thoraciques, douleurs châtaignes, un empoudrissement ou une sensibilité de bâtonnets (paraphyses), de troubles sensoriels incluant des troubles de la vue, du goût, de l'odorat et de l'audition, d'une dépression, de troubles de la mémoire, d'une fatigue intense et de troubles sévères du sommeil.

Si vous présentez l'un de ces effets indésirables après avoir pris SPECTRUM®, contactez immédiatement votre médecin avant de poursuivre le traitement. Vous devrez avec votre médecin de la posologie de ce médicament et envisager d'arrêter le traitement.

• Une douleur et une raideur peuvent se produire au niveau des articulations, des tendons ou des ligaments et peuvent entraîner une inflammation ou une rupture des tendons peuvent survenir dans de rares cas. Le risque est important si vous êtes âgé(e) plus de 60 ans, si vous avez une greffe d'os, si vous avez des problèmes rénaux ou si vous prenez un traitement par des corticoïdes. L'inflammation et les ruptures de tendons peuvent produire dès les premières 48 heures du traitement et jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt de traitement par SPECTRUM®. Des premiers signes de douleur ou d'inflammation d'un tendon (par exemple au niveau de la cheville, du poignet, du coude, de l'épaule ou du genou), arrêtez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin. Si l'inflammation ou la douleur persiste, il est alors recommandé d'arrêter le traitement et de faire une pause de repos. Evitez tout effort intérieur car cela pourrait aggraver le risque de rupture d'un tendon.

• Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peuvent être des symptômes d'anévrisme et d'une dissection aortique, rendez-vous immédiatement au service d'urgence d'un hôpital. Votre risque peut être augmenté si vous êtes âgé(e) avec des corticoïdes administrés par votre général.

• Si vous ressentez soudainement un essoufflement, en particulier lorsque vous vous allongez ou si vous dormez, ou que vous remarquez un gonflement de vos cheveux, de vos pieds ou de votre abdomen, si vous avez une douleur dans la poitrine ou dans les bras, contactez immédiatement votre médecin (battements de cœur rapides ou iréguliers), vous devrez en informer un médecin et faire faire un examen.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autre maladie neurologique telle qu'une lésion cérébrale ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives), pourront se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Dès rares cas, des symptômes d'atteinte nerveuse périphérique tels que des douleurs, une sensation de brûlure, des paresthésies, un engourdissement et/ou une faiblesse musculaire peuvent survenir, en particulier dans les doigts, les orteils, les pieds et des bras et des jambes. Dans ces cas, arrêtez de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin afin de prévenir une évolution vers un état potentiellement irréversible.

• Des réactions psychiatriques peuvent survenir dès la première utilisation d'antibiotiques appartenant à la famille des quinolones, y compris SPECTRUM®. Si vous souffrez de psychose ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SPECTRUM®. Dans ces rares cas, une dépression ou une psychose peut entraîner des pensées suicidaires et des idées délirantes, des hallucinations, des crises convulsives, une confusion ou un suicide (voir Rubrique 4). Quels sont les effets indésirables éventuels ? 7). Si une dépression, une psychose, des pensées ou comportements suicidaires se manifestent, contactez immédiatement votre médecin.

• Les antibiotiques de la famille des quinolones peuvent provoquer une augmentation de votre taux de sucre dans le sang en raison de la valeur hypoglycémante (hypoglycémie), ou une diminution de votre taux de sucre dans le sang en raison de la valeur hyperglycémante (diabète). Si vous souffrez d'hypoglycémie (comme hypoglycémie) dans les deux dernières heures ayant été établie, tout le taux de sucre dans le sang doit être équilibré.

• Une diarrhée peut se produire pendant la prise d'antibiotiques, y compris plusieurs semaines après la fin du traitement. Si la diarrhée devient importante, vous remarquerez la présence de sang ou de muco dans vos selles, prenez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin, car cela peut être un signe d'ischémie intestinale ou d'une perforation de l'intestin.

• Si votre sueur se dégrade ou si vous ressentez un quelconque changement dans votre état physique, contactez immédiatement un ophtalmologue.

• Votre peau devient plus sensible au soleil et aux rayons ultraviolets. Évitez toute exposition prolongée au soleil comme ceux des cabines de bronze.

• Si vous avez des symptômes de la personne du laboratoire d'analyse de sang ou de votre docteur, tels que des symptômes de maladie de l'hépatite, de la thyroïde ou de la maladie de l'insuline, contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin avant d'entreprendre une thérapie.

• SPECTRUM® peut provoquer des troubles hépatiques. Si tel qu'une perte d'appétit, un jaunissement de la peau, ou une sensibilité de l'estomac à la palpation, contactez immédiatement votre médecin.

• SPECTRUM® peut entraîner une diminution du taux de globules blancs (leucopénie) ou une augmentation du taux de globules rouges (polycorde).

• Si vous présentez une infection locale tels que des douleurs dans les parties unaires, vous devrez consulter immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin avant d'entreprendre une éventuelle diminution d'agranulocytose. Il est important d'indiquer à votre médecin.

• Enfants et adolescents

Sans objet

Prise d'autres médicaments
Informer votre médecin ou pharmacien de prendre tout autre médicament.

Ne prenez pas de SPECTRUM® en présence des situations indiquées tels que celles qui sont énumérées ci-dessous. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

Les médicaments suivants sont connus SPECTRUM® en même temps que ces médicaments thérapeutiques de ces produits, et augmentent l'efficacité de SPECTRUM®.

• Antiviraux K (par exemple : la warfarine, les barbituriques, ou autres).

• Prostaglandine utilisée pour traiter la goutte.

• Méthotrexate (utilisé dans certains types de cancer).

• Théophylline (utilisée dans des problèmes de souffrance cardiaque).

• Clonazapam (un anticonvulsivant).

• Cliazapam (utilisé dans certaines maladies mentales).

• Phénytoïne (utilisée dans le traitement de Parkinso).

• Méclopramide (utilisé dans les nausées et vomissements d'origine organique).

• Ciprofloxacine (utilisée dans les malades transplantations d'organes).

• Autres médicaments pouvant modifier votre groupe de substances (par exemple l'amoxicilline, le solfato, le colistine, ou les antibiotiques qui appartiennent à la famille des carbapénèmes).

• Si vous prenez SPECTRUM® pendant trop longtemps, ou si vous prenez trop de SPECTRUM®, peut augmenter la concentration de SPECTRUM®.

• Des médicaments ou compléments alimentaires contenant SPECTRUM®.

Si S'EST essentiel pour vous prendre ce médicament pendant ces heures avant ou quatre heures après ces médicaments ou compléments alimentaires.

Si vous prenez SPECTRUM® en dehors de ces heures, ou (y compris) ou de boissons enrichies en vitamines, contactez immédiatement votre médecin car les produits peuvent interférer avec les produits de physicien.

Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allez grossesse, consultez conseil à votre médecin. Il est préférable d'éviter d'utiliser SPECTRUM® pendant la grossesse et l'allaitement si la santé de votre bébé ou de votre enfant n'est pas dans la norme.

Demandez conseil à votre médecin ou à un pharmacien.

Sportifs

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule

SPECTRUM® peut abaisser votre niveau de vigilance et de réaction, peut provoquer une somnolence et peut entraîner un vertige.

Spectrum®
Ciprofloxacin 500 mg
10 Comprimés

CTRIUM®
composé
ce médicament
dans une
boîte de
10 comprimés
dans une
boîte de
5 à 20
vers la pose
de la feuille de
l'avis avec
l'ensemble
du paquetage.

6 118000 081456

74,80

ANDOL® 500 mg, comprimé
Boîte de 20
(DCI : Paracetamol)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

Qui connaît cette notice ?

1. Qui est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires :

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique : Autres analgésiques et antipyrrétiques-analgesiques (code ATC : N07BE01).

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrrétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol.
Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre par exemple en cas de maux de tête, d'état grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit à partir d'environ 8 ans). *Le lire attentivement la rubrique Posologie.*

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

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

Ne prenez jamais ANDOL 500 mg, comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.

- si vous avez une maladie grave du foie.

- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans, car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

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

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 « Symptômes et instructions en cas de surdosage »)

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé.

Faites attention avec ANDOL

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie.

- Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous avez moins de 50 kg.

- Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins.

- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.

- Si vous souffrez de déshydratation.

- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- 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'administration chez un enfant, la dose dépend de son poids (voir rubrique « Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé »).

- En cas d'hépatite virale aigüe, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang

Prévenez votre médecin si vous prenez ANDOL 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 HÉSITEZ À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Autres médicaments et ANDOL 500 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec néanmoins pris ou en cours, tout autre médicament.

• 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 AVK), la prise d'ANDOL aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de 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 fluconazole (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 les foie,

- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol, tels que les médicaments anticonvulsifs (phénobarbital, phénacépine, carbamazépine, topiramate),

- De la trimépcine (un antibiotique),

- En même temps de l'alcool.

ANDOL 500 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 allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou fièvre ne diminue pas si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment au cours de votre grossesse.

Fertilité

Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon irréversible à l'arrêt du traitement.

Séropositivity

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du « sulfite » et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une pâleur respiratoire.

3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans).

Chez l'enfant

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant; les âges sont mentionnés à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreux dosages, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée dépend du poids de l'enfant. La dose journalière est d'environ 60 mg/kg par jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

La posologie gruelle est de 1 g/jour.

Pour les enfants ayant un poids de 27 à 40 kg (environ 8 à 13 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.

Pour les enfants ayant un poids de 41 à 50 kg (environ 14 à 15 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) :

La posologie usuelle est de 1 ou 2 comprimés à 500 mg par prise (selon l'intensité de la douleur), à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur conseil de votre médecin ou de votre pharmacien, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 par jour, soit 8 comprimés par jour. Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Attention : Les dosages supérieurs à 3 g de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.

• **NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACETAMOL PAR JOUR** (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

• Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures, et la dose totale par jour ne doit pas dépasser 6 comprimés (3 g).

Situations particulières

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 60 mg/kg (sans dépasser 3 g) par jour dans les situations suivantes:

- adultes de moins de 50 kg

- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,

- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,

- si vous souffrez de déshydratation,

- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

En CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Tous les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruits).

La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utiliser une autre forme.

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes:

- découvrez votre enfant,

- faites le boire,

- ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud.

Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne reviennent : voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, une prise toutes les 4 heures suffit.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Durée du traitement

Sur avis médical, la durée du traitement est limitée;

- à 5 jours en cas de douleur,

- à 3 jours en cas de fièvre.

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, il se peut qu'il y ait une autre cause.

Si vous avez pris plus d'ANDOL 500 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un syndrome gastro-intestinal, d'une maladie du cerveau (encephalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les populations plus à risque telles que les jeunes enfants, les personnes âgées et dans certaines situations (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique). Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une crise hémolytique (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aiguë), et un problème de coagulation avec des globules rouges ronds, les globules blancs et les plaquettes sont tous réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffre court et une peine,

- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;

- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez ;

Si vous oubliez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Sans objet.

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.

- Rarement, une réaction allergique peut survenir :

- boutons et/ou des rougeurs sur la peau,

- brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke),

- malaise brutal avec importante baisse de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si une allergie survient, vous devez immédiatement arrêter de prendre ce médicament et consulter rapidement votre médecin. A l'avvenir, vous ne devrez jamais prendre de médicaments contenant du paracétamol.

• Des crises avec d'autres médicaments peuvent diminuer le nombre de certaines cellules du sang : globules blancs (leucopénie, neutropénie), plaquettes (thrombopénie) pouvant se manifester par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

• Autres effets indésirables possibles (dont la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles) : trouble du fonctionnement du foie, diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), destruction des globules rouges dans le sang, anémie hémolytique chez les patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase, éruption cutanée en plaques rouges anormales avec démagénèse et sensation de brûlure laissant des tâches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament (érythème pigmenté fixe), douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), difficultie à respirer (bronchospasme). Dans ces cas, consultez un médecin.

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du médicament.

5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?

Par le bocal ou la boîte de conserve.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient ANDOL 500 mg comprimé ?

Principe actif : Paracetamol

500,00 mg

Excipients

Amidon de maïs, Maltobiose de sodium, L'acrylate de méthyle (type A), Povidone K-30, Détartrate de magnésium, Talc, Silice colloïdale dihydrate, Lauryl sulfate de sodium

Liste des Excipients à effet notable :

- Forme pharmaceutique & présentation du médicament : Boîte de 20 comprimés.

- Tenir ce i

- N'utilise sur la boîte

ANDOL 500 mg 20 Comprimés

dipliquée

6 118 00 082460

Barcode

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

6 118 00 082460

Di-INDO®

(Indométhacine calcique pentahydrate)

1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») ivoire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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 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

- . DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Crospovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

- . DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimois PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- . DI-INDO® Gélules à 25 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

- . DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, simethicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- . DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, crospovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

- . DI-INDO® Suppositoires à 50 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

- . DI-INDO® Suppositoires à 100 mg

Indométhacine calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- * Comprimé dispersible : Lactose.

- * Gélule : Lactose.

- * Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

3 - CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclooxygénase-2 (COX-2).

4 - INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
 - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

bursites, épaulement dououreuse aiguë),

- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,

- douleurs aiguës d'arthrose,

- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.

- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

- ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.

- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),

- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),

- antécédent d'allergie à l'un des excipients,

- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,

- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant, hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,

- maladie grave du foie,

- maladie grave du rein,

- maladie grave du cœur,

- enfant de moins de 15 ans.

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

7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :

- des réactions allergiques :

- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;

- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;

- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème Quincke),

100 mg 10 suppositoires

FPU 60DH40
EXP 05/2026
LOT 34012 7

Di-INDO® 100 mg

10 suppositoires



6 118000 031338

ALYSE®

Prégabaline

25, 75, 150 et 300 mg. Boîte de 56 Gélules

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 si les symptômes sont 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 MEDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est la prégabaline. Chaque gélule contient 25 mg, 75 mg, 150 mg ou 300 mg de prégabaline.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (type 102), Amidon de Maïs, Talc, Stéarate de magnésium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

Alyse appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Il est indiqué:

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Alyse® est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou la maladie de Charcot peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élançement, de piqûre, de poignard, de douleur fulgurante, de crampe, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent également être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Épilepsie : Alyse® est utilisé pour traiter un type d'épilepsie (épilepsie partiellement épileptique avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Alyse® peut aider à contrôler les crises d'épilepsie lorsque votre traitement actuel ne suffit pas.

Trouble Anxieux Généralisé: Alyse® est utilisé pour traiter les symptômes du TAG qui comprennent une anxiété excessive, l'insomnie, l'irritabilité, l'agitation ou l'anxiété. Alyse® peut également aider à réduire les symptômes de fatigue, des difficultés à se concentrer et les troubles du sommeil.

Lot.: 22T285
Exp.: 11.2025

PPV: 255DH00

6 118001 040858



Dr. Nawfal ABOU-IBADALLAH
Spécialiste en Radiologie

Dr. Hamza EL HASSANI
Spécialiste en Radiologie

Berrechid le, 04/12/2023

Facture N° : 254

Nom et Prénom : HADDAOUI
HANANE

Exam	Prix
RX RACHIS LOMBAIRE 2 INC	300,00
Total	300,00

Arrêté le montant de la présente facture à la somme de :

TROIS CENTS DIRHAM(S)

**CENTRE DE RADIOLOGIE
OULAD HRIZ**
13, Avenue Pierre Assouline
Lotissement Bercor, Berrechid
INPE 060065646

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systématiques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مرية

اختصاصية في الطب الباطني

الأمراض المجموعاتية

أمراض الروماتيزم

أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات

مولاي يوسف وابن رشد

في الدار البيضاء

Berrechid le : 04 Oct 2023

Mme HADDOUD Mounia.

Dr Dr. Mariya Rafik



CENTRE DE RADIOLOGIE
OULAD HRIZ
13, Avenue Pierre Assouline
Lotissement Berçor, Berrechid
Tél: 05 22 32 55 94

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد.

Tél : 05 22 32 55 94

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systématisques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مرية

اختصاصية في الطب الباطني

الأمراض المجموعة

أمراض الروماتزم

أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات

مولاي يوسف وابن رشد

في الدار البيضاء

04 DE 2023

Berrechid le :

الدار البيضاء، المغرب.

1) TSH

2) NFS, CRP.

3) Hb, glycose

DR RAFIK MARYA
Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématisques Rhumatologiques
avenue Okba Ibn Nafaa F.
n° 222 Casablanca



7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد -

Tél : 05 22 32 55 94



Dr. Nawfal ABOU-IBADALLAH
Spécialiste en Radiologie

Dr. Hamza EL HASSANI
Spécialiste en Radiologie

Berrechid le, 04/12/2023

Patient : HADDAOUI HANANE

Prescripteur : Dr. RAFIK MARIA

RADIOGRAPHIE DU RACHIS LOMBAIRE FACE ET PROFIL

Résultats :

Rachis de type dégénératif avec remaniements ostéophytiques antérieurs étagés associés à une arthrose articulaire postérieure lombaire basse.

Rectitude du rachis lombaire.

Statique lombaire conservée dans le plan frontal.

Bon alignement de la ligne des murs antérieurs, des murs postérieurs et de la ligne spino-lamaire.

Hauteur conservée des corps vertébraux.

Absence de lésion ostéolytique ou ostéocondensante d'allure suspecte.

Pincement marqué de l'espace intersomatique L5-S1.

Aspect normal des parties molles paravertébrales.

Au total :

Pincement marqué de l'espace intersomatique L5-S1.

Rectitude du rachis lombaire sus rachis de type dégénératif.

À confronter aux données cliniques.

Merci de votre confiance.



[http://154.144.247.137:8999/viewer/DisplayStudy.html?
studyUIDsList=2.25.194909826103068476207867284040469686113
User : visiteur - password : visiteur](http://154.144.247.137:8999/viewer/DisplayStudy.html?studyUIDsList=2.25.194909826103068476207867284040469686113)

**CENTRE DE RADIOLOGIE
OULAD HRIZ**
13, Avenue Pierre Assouline
Lotissement Bercor, Berrechid
INPE 060085646

📍 13, Avenue Pierre Assouline, Lotissement Bercor, Berrechid

📞 05 22 51 71 00

✉ radiologieouladhriz@gmail.com

🌐 www.radiologie-ouladhriz.ma

FACTURE N° : 23013700**BERRECHID** : 04/12/2023**Nom et Prénom** : Madame Hanane HADDAOUI**Prescripteur** : Dr. RAFIK MARIA

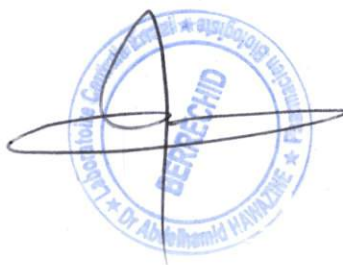
Bilan :

NFS B80+ HBAC B100+ CRP B100+ TSH B250+

**Montant Net** : 593,00 Dhs**Arrêtée la présente facture à la somme de:**

Cinq cent quatre-vingt treize Dirhams et zéro centime

Dr. A HAWAZINE



INPE 063060990

Dr. RAFIK MARIA

Date du prélèvement : 04/12/23

Dossier édité le : 04/12/2023

Code Patient : 90136



Mme HADDAOUI Hanane

Page : 1 / 2

Prélèvement Effectué au Laboratoire

041223 068

HEMATOLOGIE

ABX PENTRA 60

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGRAMME sur Automate ABX Pentra 60 (HORIBA)

GLOBULES ROUGES	: 5,33	M/ μ l	(3,8 à 5,4)	29/08/23 : 5.02
HEMOGLOBINE	: 11,90	g/dL	(12.5 à 15.5)	29/08/23 : 8.90
HEMATOCRITE	: 38,20	%	(37 à 47)	29/08/23 : 31.00
V.G.M	: 71,67	μ 3	(82 à 98)	29/08/23 : 61.75
T.C.M.H	: 22,33	pg	(>OU= 27)	29/08/23 : 17.73
C.C.M.H	: 31,15	%	(32 à 36)	29/08/23 : 28.71
 PLAQUETTES	: 379 000	/mm3	(150 000 à 400 000)	29/08/23 : 481000
 GLOBULES BLANCS	: 7 830,00	/mm3	(4 000 à 10 000)	29/08/23 : 10210.00
 FORMULE LEUCOCYTAIRE :				
POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES ..	: 52,90	%		29/08/23 : 55.70
Soit	: 4 142,07	/mm3	(1 800 à 7 500)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES ..	: 2,600	%		29/08/23 : 1.100
Soit	: 203,6	/mm3	(100 à 400)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES	: 0,30	%		29/08/23 : 0.20
Soit	: 23,5	/mm3	(0 à 200)	
LYMPHOCYTES	: 39,00	%		29/08/23 : 36.00
Soit	: 3 053,7	/mm3	(1 000 à 4 500)	
MONOCYTES	: 5,20	%		29/08/23 : 7.00
Soit	: 407,2	/mm3	(2 00 à 1 000)	
TOTAL.....	: 100,00	%		

BIOCHIMIE SANGUINE

KONELAB 20i

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C) ... : 5.5 %

30/09/20 : 5.90

HPLC(Chromatographie liquide haute pression) sur automate ADAMS : Technique de référence.

-L'hémoglobine glyquée d'un sujet normal ou d'un diabétique équilibré se situe entre 4 et 6%

-L'hémoglobine glyquée d'un sujet diabétique non traité ou non équilibré est supérieure à 8,5%

PROTEINE C REACTIVE (CRP) ... : 21,30 mg/l

<6





Dr. RAFIK MARIA

Date du prélèvement : 04/12/23

Dossier édité le : 04/12/2023

Code Patient : 90136



Mme HADDAOUT Hanane

Page : 2 / 2

0412068

041223 068

ENDOCRINOLOGIE

Valeurs de référence

Antécédents

TSH (Ultra-sensitive) : 0.18 μIU/ml

ISH (SICCA-SENSIBILE) . . .
Par Chimiluminescence sur Architect abbot

29/08/23 : 9.65

Valuers attendues

Euthyroidie : 0,25 à 5 μ IU/ml

Hyperthyroidie : $\geq 0.15 \text{ nU/l/ml}$

Hypothyroidia \rightarrow $\geq 3 \text{ mU/ml}$



INPE 063060990